(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international



(43) Date de la publication internationale 27 mai 2004 (27.05,2004)

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/044204 A2

(51) Classification internationale des brevets7: C12N 15/13 C07K

16/18, C12N 15/63, 1/21, G01N 33/53, A61K 39/395, A61P 25/28, C07K 14/47, G01N 33/68

- (21) Numéro de la demande internationale : PCT/FR2003/003319
- (22) Date de dépôt international : 6 novembre 2003 (06.11.2003)

français

- (25) Langue de dépôt : (26) Langue de publication :
- français
- (30) Données relatives à la priorité : 02/13866 6 novembre 2002 (06.11.2002) FR
- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US) : IN-STITUT PASTEUR (FR/FR): 28 rue du Docteur Roux. F-75724 Paris cedex 15 (FR). CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE [FR/FR]; 3 rue Michel-Ange, F-75794 Paris cedex 16 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) : ROUGEON, François [FR/FR]; 36 rue Fontaine, F-92310 Sevres (FR). LAFAYE, Pierre [FR/FR]; 31 Boulevard Camelinat, F-92240 MALAKOFF (FR).

- (74) Mandataire : CABINET ORES: 36, rue de St Pétersbourg, F-75008 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, N1, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA. UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW,
- (84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT. BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, FE, ES, FI. FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: VARIABLE FRAGMENTS OF SINGLE-CHAIN CAMELIDE ANTIBODIES AND USES THEREOF FOR DIAGNOSING AND TREATING VARIOUS PATHOLOGIES

(54) Titre: FRAGMENTS VARIABLES D'ANTICORPS DE CAMELIDES A CHAINE UNIQUE ET LEURS APPLICATIONS POUR LE DIAGNOSTIC ET LE TRAITEMENT DE PATHOLOGIES DIVERSES.

(57) Abstract: The invention concerns variable fragments of single-chain camelide antibodies and uses thereof for diagnosing and treating various pathologies associated with molecules identified by said antibodies.

(57) Abrégé: Fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique ainsi que leurs applications pour le traitement ou le (57) Abrege: Fragments variables à anti-orpo d'information de parthologies associées aux molécules reconnues par ces anticorps.

FRAGMENTS VARIABLES D'ANTICORPS DE CAMELIDES A CHAINE UNIQUE ET LEURS APPLICATIONS POUR LE DIAGNOSTIC ET LE

TRAITEMENT DE PATHOLOGIES DIVERSES

La présente invention est relative à des fragments variables d'anti5 corps de camélidés à chaîne unique ainsi qu'à leurs applications pour le traitement ou
le diagnostic des pathologies associées aux molécules reconnues par ces anticorps.

De manière plus précise, la présente invention est relative à :

- des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes, qui ne secrètent pas de toxines et plus 10 particulièrement à des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre au moins une molécule d'adhésion et notamment la phosphorylcholine (VHH-anti-phosphorylcholine) associée aux surfaces des agents pathogènes retrouvées dans les infections mucosales ainsi qu'à leurs applications dans le diagnostic et le traitement des maladies infectieuses correspondantes;
- 15 des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre le peptide β-amyloïde 1-42 (Αβ42) (VHH-Αβ42), ainsi qu'à leurs applications pour le diagnostic et le traitement de pathologies non infectieuses comprenant le dépôt, dans un ou plusieurs organes ou tissus, de substances amyloïdes (produits dérivés de constituants cellulaires comme des produits dérivés de protéines insolubles), et plus particulièrement pour le diagnostic et le traitement des maladies neuroagrégatives comme la maladie d'Alzheimer.

Au sens de la présente invention, on entend par :

- maladies infectieuses, des maladies induites par des agents pathogènes (virus ou bactéries), à l'exclusion des bactéries productrices de toxines;
 de manière plus précise, il s'agit d'infections mucosales, dans lesquelles on observe l'expression, à la surface des bactéries induisant lesdites infections, d'au moins une molécule d'adhésion et notamment de phosphorylcholine.
- maladies non-infectieuses dans lesquelles on observe un dépôt de substances amyloïdes insoluble, notamment les maladies suivantes: des maladies ochroniques inflammatoires, le myélome multiple, la macroglobulinémie, la polyneuropathie amyloïde familiale, la cardiomyopathie familiale, l'amylose sénile systémique, la polynéphropathie amyloïde familiale, l'amylose familiale, le syndrome

de Gerstmann-Straussler-Scheinker, la néphropathie amyloïde familiale avec urticaire et surdité (syndrome de Muckle-Wells), le carcinome médullaire de la thyroïde, le dépôt amyloïde isolé des auricules, l'amylose associée à l'hémodialyse (HAA) et les maladies neuroagrégatives ou neurodégénératives associées à la présence de dépôts amyloïdes (maladie d'Alzheimer, maladie de Parkinson, etc...).

La maladie d'Alzheimer est un désordre neurodégénératif ou neuroagrégatif qui affecte 1 à 6 % de la population âgée de plus de 65 ans. L'une de ses caractéristiques est la présence de plaques séniles qui contiennent du β-amyloïde, produit toxique dérivé de la protéine βΑΡΡ (β Amyloïd Precursor Protein), constitué 10 de peptides de 39 à 42 acides aminés (peptides Aβ), engendrés par le clivage de la βΑΡΡ par des sécrétases. Les mécanismes responsables de la toxicité du β-amyloïde ne sont pas connus et la relation entre le β-amyloïde et la pathologie n'est pas élucidée.

Jusqu'à maintenant, il n'existe pas de traitement de la maladie d'Alzheimer mais l'immunothérapie à base d'anticorps semble être une voie extrêmement prometteuse. En effet, dans un modèle murin de la maladie d'Alzheimer (souris transgéniques pour la protéine βAPP), il a été montré que l'immunisation par le peptide β-amyloïde 1-42 (peptide Aβ42) empêche le dépôt cérébral de β-amyloïde chez les jeunes souris, élimine les dépôts de β-amyloïde chez les souris âgées et surtout prévient les pertes de mémoire chez ces souris (Schenk et al., Archives of Neurology, 2000, 57 : 934-936 ; Weiner et al., Annals of Neurology, 2000, 48): 567-579 ; Janus et al., Nature, 2000, 408 : 979-982 ; Morgan et al., Nature, 2000, 408: 982-9857; Bard, F., et al., Nature Medicine, 2000. 6: 916-9 ; Solomon et al., P.N.A.S., 1997, 94 : 4109-4112). La Demande Internationale PCT WO 02/074240 préconise également l'immunothérapie passive (administration d'anticorps anti-amyloïdes), dans la mesure où les vaccins à base de peptide Aβ42 se sont révélés inflammatoires. Les anticorps préconisés sont des immunoglobulines classiques, produites par les techniques d'ADN recombinant ou par synthèse chimique.

 $\label{eq:Deux} Deux\ \ m\'ecanismes\ \ non-exclusifs\ \ ont\ \ \'et\'e\ \ propos\'es\ \ pour\ \ expliquer$ l'action des anticorps anti-A $\beta 42$:

- un effet direct des anticorps à l'intérieur du cerveau (Bard et al., précité; Solomon et al., DNA & Cell Biology, 2001, 20: 697-703) ; les anticorps se

fixeraient au peptide Aβ42 du cerveau d'une manière qui empêche la conversion de la forme soluble du peptide en la forme insoluble trouvée sur les plaques (Solomon et al., 2001, précité). Cette hypothèse est appuyée par les travaux sur l'immunisation contre la protéine du prion (Peretz et al., *Nature*, 2001, 412: 739-743),

- un effet indirect sur les échanges dynamiques du peptide Aβ42 entre le sang et le cerveau (DeMattos, R.B., et al., P.N.A.S., 2001, 98: 8850-8855); les anticorps anti-Aβ42 ne pénétreraient pas dans le cerveau, mais agiraient plutôt à la périphérie. Le peptide Aβ42 semble passer la barrière hémato-encéphalique par transport actif et être en situation d'équilibre entre le cerveau et le sang. En se fixant aux peptides Aβ42 en solution dans le sang, les anticorps pourraient modifier cet équilibre, causant la séquestration du peptide Aβ42 dans le sang ou peut-être son extraction du cerveau.
- Toutefois, les anticorps monoclonaux de souris ou leurs fragments (scFv) présentent les inconvénients suivants pour une utilisation en thérapie humaine :
- les anticorps monoclonaux de souris qui sont immunogènes chez
 l'Homme ne peuvent pas être administrés de façon répétée, sur une longue période, et

15

- les fragments scFv sont peu solubles et peu stables in vivo.

Afin de traiter plus efficacement les maladies comprenant le dépôt de substances amyloïdes et notamment les maladies neuroagrégatives telles que la maladie d'Alzheimer, il existe un réel besoin de disposer de nouveaux anticorps mieux adaptés aux besoins de la pratique.

Par ailleurs, certaines maladies infectieuses sont dues à des espèces bactériennes qui expriment au moins une molécule d'adhésion et notamment de la phosphorylcholine à leur surface et colonisent les muqueuses (pathogènes primaires, 25 pathogènes occasionnels ou pathogènes commensales). Les infections mucosales sont la première étape d'infections invasives (bactériémies et méningites): Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa et Streptococcus pneumoniae. En raison des polyrésistances aux antibiotiques et de l'absence de vaccins efficaces, notamment er raison de la variabilité de certaines espèces (N. meningitidis et S. pneumoniae), il existe un réel besoin de traitements alternatifs de ces infections, ainsi que d'un diagnostic rapide.

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

Les camélidés (chameaux, dromadaires, lamas, alpagas, etc...) ont la particularité de posséder à la fois des immunoglobulines classiques possédant deux chaînes lourdes et deux chaînes légères et des immunoglobulines dénommées immunoglobulines à chaîne lourde (HCAbs) ou immunoglobulines à chaîne unique 5 qui possèdent deux chaînes lourdes mais pas de chaînes légères (Pour une revue voir NGUYEN et al., Advances in Immunology, 2001, 79: 261-296 et Muyldermans et al., Reviews in Molecular Biotechnology, 2001, 74: 277-302). Leur chaîne lourde qui possède un poids moléculaire compris entre 43 kDa et 47 kDa selon les espèces, est constituée d'un domaine variable (VHH) d'environ 16 kDa, séparé de deux domaines constants (CH2 et CH3) par une région charnière. Leur paratope (domaine de liaison à l'antigène) est constitué d'un seul domaine variable (VHH). Malgré l'absence de diversité due à la combinatoire entre les domaines variables des chaînes lourdes et légères (VH-VL), ces anticorps à chaîne unique possèdent une grande capacité de reconnaissance des antigènes grâce à des CDRs qui possèdent un nombre d'acides 15 aminés plus important que les CDRs « classiques ». La préparation d'anticorps à partir de camélidés immunisés par un antigène (toxine bactérienne ou venin) et le criblage. par la technique d'exposition sur phage (phage display), de banques de ces domaines VHH sont décrits dans la Demande EP 0739 981.

Les banques fabriquées à partir de ces domaines VHH uniques

20 contiennent des anticorps fonctionnels qui ont subi une maturation in vivo. Les VHH
issus de ces banques possèdent une affinité et une spécificité élevées pour l'antigène.

En outre, ils sont capables de reconnaître des épitopes peu immunogènes pour les
anticorps "classiques" et certains d'entre eux sont des inhibiteurs d'enzyme très
puissants grâce à un mécanisme très original; le CDR 3 qui est beaucoup plus long

25 que la moyenne est capable de former une boucle qui va s'insérer dans le site actif de
l'enzyme.

Les VHH, sélectionnés à partir de ces banques, sont bien exprimés, très solubles et très stables. En outre, du fait de leur petite taille et de l'homologie de leurs séquences FR avec celles des immunoglobulines humaines, les VHH sont peu immunogènes chez l'Homme.

En conséquence, les VHH offrent des perspectives incontestables pour le diagnostic et le traitement de pathologies humaines ou animales, par rapport aux anticorps monoclonaux ou aux fragments d'anticorps conventionnels (ScFv).

En outre, pour ce qui concerne les infections dans lesquelles on observe l'expression d'au moins un molécule d'adhésion et notamment de phosphorylcholine à la surface des agents pathogènes, l'administration de tels anticorps, notamment par voie topique (intranasale, dans le cas des agents pathogènes respiratoires) présentent les avantages supplémentaires suivants:

- efficacité jusqu'à cent fois supérieure à celle de l'administration
- 10 parentérale

variant antigénique

15

- activité immédiate
- traitement ciblé au site même de l'infection
- facilité d'administration et bonne tolérance
- peu ou pas d'interférence avec le système immunitaire de l'hôte
 adaptation rapide de la préparation d'anticorps à tout nouveau
- peu de risque de sélection de variants résistants.

En conséquence, la présente invention a pour objet l'utilisation d'anticorps à chaîne unique de camélidés, sélectionnés dans le groupe constitué par des anticorps comprenant des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes ne secrétant pas de toxine ou ne contenant pas la protéase NS3 de l'HCV et des anticorps comprenant des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre le peptide \(\beta-\text{amyloïde 1-42}, \) pour la détection de la présence d'un agent pathogène ne secrétant pas de toxine ou ne contenant pas la protéase NS3 de l'HCV ou pour la détection d'une maladie comprenant des dépôts de substances amyloïdes insolubles.

Les Inventeurs ont préparé une banque de fragments variables d'anticorps de camélidés, dirigés contre le peptide β-amyloïde 1-42 (banque VHH-Aβ42); à partir de cette banque, les Inventeurs ont isolé des fragments d'anticorps qui répondent mieux aux besoin de la pratique en ce qu'ils présentent les propriétés suivantes.

- ils se lient spécifiquement au peptide 1-42 du précurseur de la protéine β-amyloïde avec une affinité élevée,
 - ils possèdent un faible poids moléculaire et sont solubles,
 - ils sont très stables, et
 - ils sont peu immunogènes.

Les fragments variables d'anticorps à chaîne unique anti-Aβ42
représentent des candidats pour une immunothérapie des maladies comprenant le
dépôt de substances amyloïdes dans au moins un organe ou tissu et notamment de la
maladie d'Alzheimer. En outre, ils sont utiles pour le diagnostic de cette maladie; par

exemple des VHH marqués peuvent être utilisés en imagerie médicale.

En conséquence, la présente invention a pour objet une banque immune d'ADNc de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigés contre le peptide β-amyloïde 1-42 (SEQ ID NO: 1), déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2937.

La banque immune d'ADNc VHH-Aβ42 selon l'invention est préparée à partir de lymphocytes de camélidés immunisés par le peptide Aβ42, par clonage de fragments VHH, comme décrit dans la Demande EP 0739981.

- La présente invention a également pour objet un fragment variable

 0 d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigé contre le peptide β-amyloïde 1-42,
 caractérisé en ce qu'il est codé par un ADNe isolé par un procédé comprenant au
 moins les étapes suivantes :
 - la culture de la banque d'ADNc de fragments variables d'anticorps $VHH\text{-}A\beta42 \ telle \ que \ définie \ ci-dessus, \ dans \ des \ conditions \ permettant \ l'expression desdits fragments variables,$
 - la mise en contact desdits fragments variables avec le peptide βamyloïde 1-42 (Αβ42), dans des conditions permettant la liaison dudit fragment variable d'anticorps avec ledit peptide, et
- l'isolement de l'ADNc correspondant aux fragments variables
 d'anticorps capables de se lier audit peptide.

15

20

Les conditions de culture de la banque d'ADNc et d'incubation des fragments variables avec le peptide $A\beta42$ sont des conditions classiques connues en elles-mêmes de l'Homme du métier.

Conformément à l'invention, lesdits fragments variables d'anticorps à chaîne unique sont issus de n'importe quel animal de la famille des camélidés, par exemple de chameau, dromadaire, lama ou d'alpaga.

Selon un mode de réalisation avantageux dudit fragment variable d'anticorps, il présente une séquence en acides aminés sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO: 3, 5, 7 et 9.

La présente invention a également pour objet un anticorps ou un fragment d'anticorps, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable tel que défini ci-dessus.

La présente invention a également pour objet une molécule d'ADNc, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par le procédé tel que défini ci-dessus.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite molécule d'ADNc, elle présente une séquence nucléotidique sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEO ID NO: 2, 4, 6 et 8.

La présente invention a également pour objet un vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il comprend au moins une molécule d'ADNc telle que définie ci-dessus.

De nombreux vecteurs où l'on peut insérer une molécule d'acide nucléique d'intérêt afin de l'introduire et de la maintenir dans une cellule hôte eucaryote ou procaryote, sont connus en eux-mêmes; le choix d'un vecteur approprié dépend de l'utilisation envisagée pour ce vecteur (par exemple réplication de la séquence d'intérêt, expression de cette séquence, maintien de la séquence sous forme extrachromosomique ou bien intégration dans le matériel chromosomique de l'hôte), ainsi que de la nature de la cellule hôte.

De préférence, ledit vecteur est un vecteur d'expression procaryote ou eucaryote, comprenant au moins une cassette d'expression comprenant l'ADNc 30 codant les fragments variables d'anticorps (VHH-Aβ42) tels que définis ci-dessus, placé sous le contrôle transcriptionnel d'un promoteur approprié, notamment un promoteur permettant l'expression desdits fragments VHH-Aβ42 dans des cellules WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

8

hôtes modifiées. Avantageusement, ledit ADNc est cloné dans ledit vecteur, en phase avec une séquence étiquette, éventuellement clivable (épitope, séquence polyHistidine...); une telle construction permet de produire ledit fragment VHH-Aβ42 sous forme d'une protéine de fusion qui est ensuite purifiée sur une colonne appropriée (colonne d'immunoaffinité ou colonne de nickel), ladite séquence étiquette pouvant éventuellement être clivée par tout moyen approprié.

La présente invention a également pour objet une cellule hôte eucaryote ou procaryote, caractérisée en ce qu'elle est modifiée par une molécule d'acide nucléique ou un vecteur tels que définis ci-dessus.

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite cellule hôte modifiée, elle a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2933 ; ladite cellule hôte exprime le fragment VHH-Aβ42 de séquence SEQ ID NO: 3.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de ladite cellule hôte modifiée, elle a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2934; ladite cellule hôte exprime le fragment VHH-Aβ42 de séquence SEQ ID NO: 5.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de ladite cellule hôte modifiée, elle a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2935 ; ladite cellule hôte exprime le fragment VHH-Aβ42 de séquence SEQ ID NO: 7.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de ladite cellule hôte modifiée, elle a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2936 ; ladite cellule hôte exprime le fragment VHH- Aβ42 de séquence SEO ID NO:9.

Les molécules d'acide nucléique selon l'invention sont obtenues par les méthodes classiques, connues en elles-mêmes, en suivant les protocoles standards tels que ceux décrits dans Current Protocols in Molecular Biology (Frederick M.

AUSUBEL, 2000, Wiley and son Inc, Library of Congress, USA). Par exemple, elles peuvent être obtenues par amplification d'une séquence nucléique par PCR ou RT-PCR ou bien par synthèse chimique totale ou partielle.

Les techniques de production et de purification de protéines recombinantes, les méthodes d'immunisation et de production d'anticorps et les techniques
immunologiques reposant sur la détection de complexes antigène-anticorps (ELISA,
RIA, Western-Blot) sont connues en elles-mêmes; à titre d'exemple on peut citer
celles décrites dans Current Protocols in Molecular Biology, précité et dans Current
protocols in Immunology (John E. Coligan, 2000, Wiley and son Inc, Library of
Congress, USAI).

Du fait de leurs propriétés telles que définies ci-dessus, les fragments variables d'anticorps (VHH-Aβ42) selon l'invention sont utiles pour le diagnostic et le traitement des maladies comprenant un dépôt, dans un ou plusieurs organes ou tissus, de substances amyloïdes, et notamment des maladies neuroagrégatives comme la maladie d'Alzheimer.

En conséquence la présente invention a pour objet l'utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH-Aβ42 ou bien d'un anticorps ou d'un fragment d'anticorps dérivés, tels que définis ci-dessus pour la préparation d'un réactif de diagnostic destiné à la détection de maladies comprenant le dépôt, dans un ou plusieurs organes ou tissus, de substances amyloïdes insolubles, et notamment des maladies neuroagrégatives comme la maladie d'Alzheimer.

Ladite détection peut-être effectuée par toute technique appropriée, notamment par des techniques d'imagerie médicale.

La présente invention a également pour objet un kit de diagnostic de maladies comprenant le dépôt, dans un ou plusieurs organes ou tissus, de substances amyloïdes insolubles, et notamment des maladies neuroagrégatives comme la maladie d'Alzheimer, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH-Aβ42 ou bien un anticorps ou un fragment d'anticorps comprenant ledit fragment variable d'anticorps, tels que définis ci-dessus.

La présente invention a en outre pour objet une composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH-Aβ42 ou bien un anticorps ou un fragment d'anticorps comprenant

30

ledit fragment variable d'anticorps, tels que définis ci-dessus, associé à au moins un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

La présente invention a également pour objet l'utilisation des anticorps VHH-Aβ42 tels que définis ci-dessus pour la préparation d'un médicament 5 destiné au traitement des maladies comprenant le dépôt, dans un ou plusieurs organes ou tissus, de substances amyloïdes.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite utilisation, lesdites maladies sont des maladies neuroagrégatives, notamment la maladie d'Alzheimer.

Du fait de leurs propriétés telles que définies ci-dessus, les fragments variables d'anticorps (VΗΗ-Αβ42) selon l'invention présentent les avantages suivants par rapport aux anticorps ou fragments d'anticorps existants :

- ils sont produits facilement, en grande quantité, à un coût peu élevé.
- ils se lient au peptide Aβ42 de façon spécifique et avec une affinité élevée.
 - ils possèdent une demi-vie importante,

10

 ils n'induisent pas de réponse immunitaire du type HAMA (Human anti-mouse antibody) et peuvent donc être administrés chez un patient humain ou animal, de façon répétée sur une longue durée.

Par ailleurs, les fragments variables d'anticorps à chaîne unique antimolécules d'adhésion et plus particulièrement anti-phosphorylcholine représentent des candidats pour une immunothérapie des maladies infectieuses telles que définies cidessus, i.e. dues à des agents pathogènes exprimant à leurs surfaces au moins une molécule d'adhésion et notamment la phosphorylcholine; les maladies concernées sont notamment les maladies infectieuses mucosales des voies respiratoires.

En conséquence, la présente invention a également pour objet un fragment variable d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigé contre des agents pathogènes ne secrétant pas de toxines, caractérisé en ce qu'il est capable de reconnaître les agents pathogènes ou des fragments de ceux-ci à l'intérieur ou à l'extérieur de cellules eucaryotes ou de tissus ou d'organes de mammifères et en ce

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

11

qu'il est codé par un ADNe isolé par un procédé comprenant au moins les étapes suivantes :

- la culture d'une banque d'ADNc de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes, exprimant à leurs surfaces des molécules d'adhésion de la paroi bactérienne, dans des conditions permettant l'expression desdits fragments variables,
- la mise en contact desdits fragments variables d'anticorps avec au moins une molécule d'adhésion ou des agents pathogènes exprimant à leur surface des molécules d'adhésion, dans des conditions permettant la liaison desdits fragments
 variables d'anticorps avec au moins une desdites molécules d'adhésion, et
 - l'isolement de l'ADNc correspondant aux fragments variables d'anticorps VHH-anti-molécule d'adhésion capables de se lier à la molécule d'adhésion correspondante.
- La molécule d'adhésion est de préférence la phosphorylcholine;

 15 dans ce cas, la présente invention a également pour objet un fragment variable
 d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigé contre des agents pathogènes, à
 l'exclusion des bactéries produisant des toxines et à l'exclusion des toxines correspondantes, caractérisé en ce qu'il est capable de reconnaître les agents pathogènes ou
 des fragments de ceux-ci à l'intérieur ou à l'extérieur de cellules eucaryotes ou de
 tissus ou d'organes de mammifères et en ce qu'il est codé par un ADNc isolé par un
 procédé comprenant au moins les étapes suivantes :
- la culture d'une banque d'ADNc de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes, exprimant à leurs surfaces de la phosphorylcholine (VHH-anti-phosphorylcholine), dans des conditions
 permettant l'expression desdits fragments variables,
 - la mise en contact desdits fragments variables d'anticorps avec de la phosphorylcholine ou des agents pathogènes exprimant à leur surface de la phosphorylcholine, dans des conditions permettant la liaison desdits fragments variables d'anticorps avec la phosphorylcholine, et
- 30 l'isolement de l'ADNc correspondant aux fragments variables d'anticorps VHH-anti-phosphorylcholine, capables de se lier à la phosphorylcholine.

On entend, au sens de la présente invention, par anticorps VHH-antiphosphorylcholine :

- des anticorps dirigés contre des agents pathogènes présentant à leur surface de la phosphorylcholine, ou dirigés contre la phosphorylcholine,
- lesdits anticorps reconnaissant la phosphorylcholine dans n'importe quel environnement.

5

10

30

Les conditions de culture de la banque d'ADNc et d'incubation des fragments variables avec la phosphorylcholine sont des conditions classiques connues en elles-mêmes de l'Homme du métier.

Conformément à l'invention, lesdits fragments variables d'anticorps à chaîne unique (VHH-anti-molécules d'adhésion ou VHH-anti-phosphorylcholine) sont issus de n'importe quel animal de la famille des camélidés, par exemple de chameau, dromadaire, lama ou d'alpaga.

Selon un mode de réalisation avantageux dudit fragment variable

d'anticorps (VHH-anti-phosphorylcholine), il présente une séquence en acides aminés
sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO :29, 31, 33, 35,

37, 39, 41, 43, 45, 47 et 49.

La banque immune d'ADNe VHH-anti-molécules d'adhésion ou VHH-anti-phosphorylcholine selon l'invention est préparée à partir de lymphocytes de 20 camélidés immunisés soit par des agents pathogènes présentant à leur surface de la phosphorylcholine, soit par de la phosphorylcholine éventuellement couplée à une protéine porteuse telle que la KLH ou la sérum albumine, par clonage de fragments VHH. comme décrit dans la Demande Européenne n° 0 739 981.

La présente invention a également pour objet un anticorps ou un
25 fragment d'anticorps, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable
VHH-anti-molécule d'adhésion et notamment VHH-anti-phosphorylcholine, tel que
défini ci-dessus

La présente invention a également pour objet une molécule d'ADNc, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par le procédé tel que défini ci-dessus.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite molécule d'ADNc, elle présente une séquence nucléotidique sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46 et 48.

La présente invention a également pour objet un vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il comprend au moins une molécule d'ADNc telle que définie ci-dessus.

De nombreux vecteurs où l'on peut insérer une molécule d'acide

5 nucléique d'intérêt afin de l'introduire et de la maintenir dans une cellule hôte eucaryote ou procaryote, sont connus en eux-mêmes; le choix d'un vecteur approprié
dépend de l'utilisation envisagée pour ce vecteur (par exemple réplication de la
séquence d'intérêt, expression de cette séquence, maintien de la séquence sous forme
extrachromosomique ou bien intégration dans le matériel chromosomique de l'hôte),
ainsi que de la nature de la cellule hôte.

De préférence, ledit vecteur est un vecteur d'expression procaryote ou eucaryote, comprenant au moins une cassette d'expression comprenant l'ADNc codant les fragments variables d'anticorps (VHH-anti-phosphorylcholine) tels que définis ci-dessus, placé sous le contrôle transcriptionnel d'un promoteur approprié, notamment un promoteur permettant l'expression desdits fragments VHH-anti-phosphorylcholine dans des cellules hôtes modifiées. Avantageusement, ledit ADNc est cloné dans ledit vecteur, en phase avec une séquence étiquette, éventuellement clivable (épitope, séquence polyHistidine...); une telle construction permet de produire ledit fragment VHH-anti-phosphorylcholine sous forme d'une protéine de fusion qui est ensuite purifiée sur une colonne appropriée (colonne d'immunoaffinité ou colonne de nickel), ladite séquence étiquette pouvant éventuellement être clivée par tout moven approprié.

La présente invention a également pour objet une cellule hôte eucaryote ou procaryote, caractérisée en ce qu'elle est modifiée par une molécule d'acide nucléique ou un vecteur tels que définis ci-dessus.

La présente invention a également pour objet l'utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH dirigé contre toutes les molécules d'adhésion de la paroi bactérienne, pour la préparation d'un réactif de diagnostic destiné à la détection des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment au moins une molécule d'adhésion à leur surface.

Dans le cas où la molécule d'adhésion est la phosphorylcholine, la présente invention a pour objet l'utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH- anti-phosphorylcholine ou bien d'un anticorps ou d'un fragment d'anticorps dérivés, tels que définis ci-dessus pour la préparation d'un réactif de diagnostic destiné à la détection des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment de la phosphorylcholine à leur surface et notamment des maladies infectieuses des voies 5 respiratoires.

Ladite détection peut-être effectuée par toute technique appropriée, notamment par des techniques d'imagerie médicale.

La présente invention a également pour objet un kit de diagnostic des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment de la phosphorylcholine à leur surface et notamment des maladies infectieuses des voies respiratoires, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH-anti-phosphorylcholine ou bien un anticorps ou un fragment d'anticorps comprenant ledit fragment variable d'anticorps, tels que définis ci-dessus.

La présente invention a en outre pour objet une composition pharmaceutique comprenant des anticorps de camélidés dirigés contre des agents pathogènes ou leurs fragments, caractérisée en ce qu'ils ne secrètent pas de toxine et en ce qu'ils ne sont pas des éléments constitutifs de la protéase NS3 de HCV.

La présente invention a également pour objet une composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment variable 20 d'anticorps VHH dirigé contre toutes les molécules d'adhésion de la paroi bactérienne selon l'invention.

Dans le cas où la molécule d'adhésion est la phosphorylcholine, la présente invention a pour objet une composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH-anti-phosphoryl-25 choline ou bien un anticorps ou un fragment d'anticorps comprenant ledit fragment variable d'anticorps, tels que définis ci-dessus, associé à au moins un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

Conformément à l'invention ladite composition est avantageusement associée à des véhicules pharmaceutiquement acceptables appropriés à une administration intranasale.

La présente invention a également pour objet l'utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH dirigé contre toutes les molécules d'adhésion de la paroi bactérienne, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment au moins une molécule d'adhésion à leur surface.

Dans le cas où la molécule d'adhésion est la phosphorylcholine, la 5 présente invention a également pour objet l'utilisation des anticorps VHH-antiphosphorylcholine tels que définis ci-dessus pour la préparation d'un médicament destiné au traitement des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment de la phosphorylcholine à leur surface.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite utilisation,

lesdites maladies sont des maladies infectieuses qui colonisent les muqueuses et plus
particulièrement des maladies infectieuses des voies respiratoires.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en œuvre de la banque de VHH anti-β42 selon l'invention, ainsi 15 qu'au Tableau I illustrant les séquences de la Demande et aux dessins annexés, dans lesouels:

- la figure 1 illustre la cinétique en ELISA, des anticorps sériques spécifiques chez les alpagas immunisés avec le peptide $A\beta42$. Les valeurs représentent la densité optique à 295 nm des sérums dilués au 1/3200, respectivement aux jours J_0 , J_{35} , J_{77} et J_{131} du protocole d'immunisation.
- la figure 2 illustre la diversité de la banque de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique, spécifiques du peptide Aβ42 (VHH anti-Aβ42), analysée sur 6 clones (VHH-03, VHH-05, VHH-07, VHH-25, VHH-11 et VHH-33, respectivement SEQ ID NO: 26, 24, 22, 23, 25 et 27) pris au hasard.
- 25 la figure 3 illustre la séquence en acides aminés des VHHs des clones VHH ALZ-61, VHH ALZ-L35, VHH ALZ L1-3, VHH ALZ V31-1 (SEQ ID NO: 3, 5, 7 et 9). Les séquences indiquées en gras correspondent respectivement au CDR1. CDR2 et CDR3.
- la figure 4 illustre la liaison des VHHs solubles des clones VHH
 ALZ-61, VHH ALZ-L35, VHH ALZ L1-3, VHH ALZ V31-1 au peptide Aβ42, analysée par un test ELISA direct.

- la figure 5 illustre la formule GPB-synthon utilisée pour le criblage des banques : PC liée à N-acétyl glucasamine (GalNac) couplée à la biotine via un pont disulfure.
- la figure 6 illustre les séquences nucléotidiques des VHH anti phosphorylcholine sélectionnés.

Tableau I: Séquences de la Demande

T de la Demande			
Numéro d'identification	Séquence		
SEQ ID NO: 1	peptide Aβ42		
SEQ ID NO: 2	ADNc VHH-61		
SEQ ID NO: 3	peptide VHH-61		
SEQ ID NO: 4	ADNc VHH-L35		
SEQ ID NO: 5	peptide VHH-L35		
SEQ ID NO: 6	ADNc VHH-L1-3		
SEQ ID NO: 7	peptide VHH-L1-3		
SEQ ID NO: 8	ADNc VHH-V31-1		
SEQ ID NO: 9	peptide VHH-V31-1		
SEQ ID NO: 10	amorce VHBACK A6		
SEQ ID NO: 11	amorce CH2FORT A4		
SEQ ID NO: 12	amorce VHBACKA4		
SEQ ID NO: 13	amorce VHFOR36		
SEQ ID NO: 14	amorce LH		
SEQ ID NO: 15	ADNc VHH-07		
SEQ ID NO: 16	ADNc VHH-25		
SEQ ID NO: 17	ADNc VHH-05		
SEQ ID NO: 18	ADNc VHH-11		
SEQ ID NO: 19	ADNc VHH-17		
SEQ ID NO: 20	ADNc VHH-03		
SEQ ID NO: 21	ADNc VHH-43		
SEQ ID NO: 22	peptide VHH-07		
SEQ ID NO: 23	peptide VHH-25		
SEQ ID NO: 24	peptide VHH-05		

SEQ ID NO: 25	peptide VHH-11		
SEQ ID NO: 26	peptide VHH-03		
SEQ ID NO: 27	peptide VHH-33		
SEQ ID NO:28	ADNc clone 1		
SEQ ID NO:29	peptide clone 1		
SEQ ID NO:30	ADNc clone 2		
SEQ ID NO:31	peptide clone 2		
SEQ ID NO:32	ADNc clone 3		
SEQ ID NO:33	peptide clone 3		
SEQ ID NO:34	ADNc clone 4		
SEQ ID NO:35	peptide clone 4		
SEQ ID NO:36	ADNc clone 5		
SEQ ID NO:37	peptide clone 5		
SEQ ID NO:38	ADNc clone 7		
SEQ ID NO: 39	peptide clone 7		
SEQ ID NO:40	ADNc clone 8		
SEQ ID NO:41	peptide clone 8		
SEQ ID NO:42	ADNc clone 9		
SEQ ID NO:43	peptide clone 9		
SEQ ID NO:44	ADNc clone 10		
SEQ ID NO :45	peptide clone 10		
SEQ ID NO:46	ADNc clone 11		
SEQ ID NO:47	peptide clone 11		
SEQ ID NO:48	ADNc clone 12		
SEQ ID NO:49	peptide clone 12		
SEQ ID NO:50	Amorce M13-40		
SEQ ID NO:51	Amorce myc seq 10		

Exemple 1: Préparation d'une banque de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique, spécifiques du peptide A β 42 (VHH anti- A β 42)

1) Immunisation d'alpagas avec le peptide Aβ42

Le peptide Aβ42 (SEQ ID NO: 1) est synthétisé en phase solide 5 selon la méthode décrite par Merrifield et al. (J. Am. Chem. Soc., 1964, 85 : 2149).

Un alpaga (Lama pacos) a été immunisé avec le peptide Aβ42 agrégé (ce peptide a tendance naturellement à s'agréger et à former des fibres amyloïdes) en suivant le protocole suivant :

Jo: Saignée pré-immune

- J₀: 200 μg de peptide Aβ42 en Adjuvant complet de Freund par voie sous-cutanée
 - J_{10} : 200 µg peptide A β 42 en Adjuvant incomplet de Freund par voie sous-cutanée
- $-\ J_{21}: 200\ \mu g\ peptide\ A\beta 42\ en\ Adjuvant\ incomplet\ de\ Freund\ par$ 15 voie sous-cutanée

J₃₅: saignée 2

- $-J_{42}$: 200 µg peptide A β 42 en Adjuvant incomplet de Freund par voie sous-cutanée
 - J_{48} : 200 µg peptide A β 42 en Adjuvant incomplet de Freund par
- 20 voie sous-cutanée
 - J_{70} : 200 μg peptide Aβ42 en Adjuvant incomplet de Freund par voie sous-cutanée
 - J₇₇: saignée 3
- J₁₀₁: prélèvement des lymphocytes
- 25 J₁₀₁: 200 µg peptide Aβ42 en Adjuvant incomplet de Freund par voie sous-cutanée
 - J_{115} : 200 µg peptide A β 42 en Adjuvant incomplet de Freund par voie sous-cutanée
- J_{129} : 200 μg peptide A β 42 en Adjuvant incomplet de Freund par $_{30}$ voie sous-cutanée

J₁₃₁: saignée 4

La cinétique de la réponse en anticorps sériques spécifiques du peptide Aβ42 est analysée, en ELISA, aux jours J₀, J₃₅, J₇₇ et J₁₃₁, sur des peptides à la dilution I/3200.

5 Les résultats présentés à la figure 1 montrent un pic d'anticorps à 177.

2) Purification des ARNm et synthèse des ADNc

Les lymphocytes sanguins sont préparés à partir du sang hépariné prélevé à J₁₃₁, par centrifugation en gradient de ficoll. De manière plus précise, le sang [120 ml) hépariné (25 000 UI d'héparine) est dilué dans du tampon HBSS (120 ml), centrifugé sur un gradient de ficoll, pendant 30 min à 400 g, puis les lymphocytes sont récoltés, lavés trois fois dans du tampon HBSS, centrifugés pendant 5 min à 1000 g.

Les lymphocytes ainsi obtenus (1,7.108 cellules) sont aliquotés (3.107 cellules par tube) puis les ARNm sont extraits à partir de 107 lymphocytes, à l'aide du kit

RNAXEL® (Eurobio), en suivant les instructions du fabricant.

L'ADNc est synthétisé à partir de 5 à 10 µg d'ARNm dans les conditions suivantes : 2 µl de ß-mercaptoéthanol (1M) et 2 µl de RNAsine 40 U/µl (PROMEGA) sont ajoutés à 20 µl de la préparation d'ARNm purifié et le mélange est incubé 5 min à température ambiante, puis 2 heures à 42 °C, dans un volume de 96 µl 20 contenant 400 UI de MLV (GIBCO) dans du tampon MLV(GIBCO) 8,33 mM DTT, 500 µM de chacun des dNTPs et 6 à 30 pmoles d'amorce hexanucléotidique aléatoire (PdN6).

Les fragments VHH sont amplifiés par des réactions de PCR imbriquées (nested PCR) :

- 1ère réaction PCR

25

Un produit de 600 pb correspondant au fragment VHH-charnière-CH2 est amplifié à l'aide du couple d'amorces :

- VHBACK A6:5' GATGTGCAGCTGCAGGCGTCTGGRGGAGG 3' (SEQ ID NO: 10)
 CH2FORT A4:5' CGCCATCAAGGTACCAGTTGA 3' (SEQ ID NO: 11)
- 30 De manière plus précise, la réaction PCR est réalisée dans un volume final de 50 µl, en présence de 5 µl d'ADNc, 6 à 30 pmoles de chacune des

amorces, 25 mM MgCl₂, 200 μM de chacun des dNTPs et 5 unités de Taq polymérase Hot start (OIAGEN).

L'amplification PCR est réalisée dans les conditions suivantes : une étape initiale de dénaturation à 95°C pendant 15 min est suivie de 40 cycles alternant 5 une étape de dénaturation à 94°C pendant 30 sec, une étape d'hybridation des amorces à 52°C pendant 30 sec et une étape d'extension à 72°C pendant 30 sec, puis la réaction est terminée par une étape finale d'extension à 72 °C pendant 2 min.

Le produit d'amplification de 600 pb est séparé par électrophorèse en gel d'agarose à 1 % contenant du bromure d'éthidium, dans du tampon TBE (Tris10 Borate-EDTA), extrait du gel et purifié à l'aide du kit Nucleospin Extract (MACHEREY/NAGEL).

- 2ème réaction PCR :

Un produit d'environ 350 pb correspondant au fragment VHH est amplifié à partir du produit de 600 pb, à l'aide des couples d'amorces suivants :

- .15 * Couple 1:
 - VHBACKA4 (S/II): 5' CATGCCATGACTGGGGGCCAGCCGGCCATGGCCGAKGTSCA GCT 3' (SEQ ID NO: 12)

et

- VHFOR36 (Notl): 5' GGACTAGTTGCGGCCGCTGAGGAGACGGTGACCTG 3' (SEQ
 ID NO: 13).
 - * Couple 2:
 - VHBACKA4 (Sfil)

et

- LH (Not!): 5' GG ACT AGT TGC GGC CGC TGG TTG TGG TTT TGG TGT CTT GGG 3'
25 (SEO ID NO: 14)

Le couple 1 amplifie les VHH de tous les isotypes d'immunoglobulines à chaîne unique alors que le couple 2 est spécifique de l'isotype IgG3.

De manière plus précise, la réaction PCR est réalisée dans un volume final de 50 µl, en présence de 5 µl du produit de 600 pb, 10 pmoles de chacune des amorces, 25 mM MgCl₂, 200 µM de chacun des dNTPs et 5 unités de Taq polymérase.

L'amplification PCR est réalisée dans les conditions suivantes : une étape initiale de dénaturation à 95°C pendant 15 min est suivie de 35 cycles alternant une étape de dénaturation à 94°C pendant 30 sec, une étape d'hybridation des amorces à 45°C pendant 30 sec et une étape d'extension à 72°C pendant 60 sec, puis la réaction est terminée par une étape finale d'extension à 72°C pendant 2 min.

Le produit d'amplification de 350 pb est séparé par électrophorèse en gel d'agarose à 1 % contenant du bromure d'éthidium, dans du tampon TBE (Tris-Borate-EDTA), extrait du gel et purifié à l'aide du kit Nucleospin Extract (MACHEREY/NAGEL).

10 3) Clonage des ADNc dans le vecteur pHEN 1

Le phagemide pHEN1 (Hoogenbaum et al., N.A.R., 1991, 19: 41334137) est purifié à l'aide du kit Nucleobond AX (MACHEREY/NAGEL), digéré par
les enzymes Sfi I et Not I (BIOLABS), en suivant les instruction du fabricant, purifié
sur gel d'agarose comme décrit ci-dessus, puis traité à la phosphatase alcaline (CIP).

15 Le phagemide pHEN1 linéarisé et déphosphorylé et le produit d'amplification de 350
pb préalablement digéré par les enzymes Sfi I et Not I, sont ensuite incubés en
présence de ligase, puis des bactéries E.coli SURE® sont transformées par électroporation avec le produit de la ligation. Les bactéries transformées sont étalées sur des
boîtes de Pétri contenant du milieu 2YT gélosé, additionné de 100 µg/ml d'ampicilline
20 et de 1 % de glucose. Les colonies résistantes (2 × 10⁶ clones) sont remises en suspen-

La banque ainsi obtenue qui contient des clones incluant un insert VHH amplifié avec le couple d'amorces 1 (sous-banque 1) et des clones incluant un insert VHH amplifié avec le couple d'amorces 2 (sous-banque 2 spécifique de l'isotype 25 lgG3), est dénommée banque immune VHH ALZ, a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro 1-2937.

sion dans du milieu 2YT et la banque est conservée à -80°C dans du glycérol.

4) Contrôle de la diversité de la banque

L'ADN plasmidique de 12 colonies résistantes est extrait à l'aide du

kit Nucleospin Plasmid (MACHEREY/NAGEL).

15

30

La présence d'un insert est contrôlée par restriction enzymatique de l'ADN plasmidique, à l'aide de Sfi I et Not I (BIOLABS), en suivant les instructions du fabricant

La diversité de la banque est contrôlée par amplification de l'ADN
5 plasmidique, par PCR à l'aide du couple d'amorces VHBACKA4 et VHFOR36
comme décrit ci-dessus puis restriction enzymatique du produit PCR, à l'aide de Bst
NI (BIOLABS), en suivant les instructions du fabricant et séparation des produits de
digestion par électrophorèse en gel d'agarose (3 %). Alternativement, la séquence des
inserts est déterminée par séquençage automatique.

Les résultats sont les suivants :

- 90 % des clones ont un insert (VHH-07, VHH-25, VHH-05, VHH-11, VHH-17, VHH-03, VHH-43, VHH-61, VHH-L1-3, VHH-L1-3, VHH-V31-1 et VHH-33, respectivement SEO ID NO: 15 à 21, 2, 4, 6 et 8).
 - le profil de restriction par Bst NI montre une diversité des inserts.
- La figure 2 montre que la banque possède une grande diversité étant donné que parmi 6 clones pris au hasard, 5 codent pour des VHH dont les CDRs sont tous différents entre eux (VHH-05, VHH-07, VHH-25, VHH-11 et VHH-33, respectivement SEQ ID NO: 24, 22, 23, 25 et 27) et 1 code pour un VH tronqué sans CDR3 (VHH-03, SEO ID NO: 26).
- 20 Exemple 2: Criblage de la banque de VHH anti-Aβ42 par la technique d'exposition sur phage

1) Matériels et méthodes

Les phagemides de la banque de VHH anti-Aβ42 sont encapsidés dans des phages filamenteux (M13) et les phages sont amplifiés et titrés selon les techniques classiques de Biologie moléculaire en suivant les protocoles standard tels que ceux décrits dans Current Protocols in Molecular Biology (Frederick M. AUSUBEL, 2000, Wiley and son Inc, Library of Congress, USA). 3 criblages successifs de la banque de VHH anti-Aβ42 ont été réalisés par la technique d'exposition sur phage, en suivant le protocole suivant :

- 1er criblage

4 ml de peptide A β 42 (25 μ g/ml) dilué dans du tampon PBS sont répartis dans des immunotubes (maxisorp®, 5 ml, NUNC) puis incubés une nuit à

37°C ou à 4°C. Après 5 lavages dans du PBS , 4 ml de tampon PBS contenant 2 % de lait écrémé (tampon de saturation) sont ajoutés et incubés 2 h à 37°C. Après des lavages avec du tampon PBS, 10¹² à 10¹³ phages dilués dans 4 ml de tampon PBS contenant 2 % de lait écrémé sont ajoutés et incubés une heure à température ambiante 5 sur une roue, puis une heure à température ambiante sans agitation. Après 10 lavages avec du tampon PBS, ontenant 0,1 % de Tween 20 suivis de 10 lavages avec du tampon PBS, 3 ml d'une culture d'E. coli TG1 (supE hsd\(\Delta\)5thi \(\Delta\)(lac-proAB) F' [traD36 proAB* lacl\(\Pi\) lacZ DM15], STRATAGENE), à la densité optique de 0,5, sont ajoutés dans les immunotubes et incubés 45 min à 37°C, sous agitation. A la fin de 0 l'incubation, les bactéries sont diluées (dilutions 10², 10⁴ et 10⁴) dans un volume de 100 \(\mu\)1, étalées sur des boîtes de Pétri contenant du milieu 2YTAG gélosé (milieu 2YT additionné de 100 \(\mu\)9/ml d'ampicilline et de 1 % de glucose) et incubées une nuit à 37°C. Le reste de la culture (3 ml) est étalé sur une grande boîte de Pétri contenant le même milieu et incubée une nuit à 30°C.

- 2ième et 3lème criblages

15

Le lendemain, les bactéries survivantes sont récoltées dans 5 ml de milieu 2YT puis 50 µl sont mis en culture dans 100 ml de milieu 2YTAG et le volume restant est congelée à -80°C dans du glycérol. La culture est incubée à 37°C jusqu'à l'obtention d'une DO600 de 0,5 puis 10 ml de la culture sont infectés par 0,5 ml de phage auxiliaire (helper phage), incubés 130 min à 37° C sans agitation puis centrifugés 10 min à 5000 rpm. Le culot est remis en suspension dans 50 ml de milieu 2YT additionné d'ampicilline (100 µg/ml) et de kanamycine (25 µg/ml) et la suspension obtenue est incubée une nuit à 30°C. Ensuite, 40 ml de cette culture sont centrifugés 10 min à 8000 rom et le surnageant additionné de 8 ml d'une solution de PEG/NaCl 25 (20 % PEG 8000, 2,5 M NaCl) est incubé 2 à 4 h à 4°C puis centrifugé 2 fois à 10 min à 8000 rpm. Le culot de phage est remis en suspension dans 2 ml de PBS puis les phages sont titrés comme décrit ci-dessus et 1 ml de phage est criblé sur immunotube. comme décrit pour le 1er criblage, à l'exception que la concentration de peptide déposée dans les immunotubes est diminuée et la composition des tampons de saturation et de lavage des phages non fixés sont modifiés comme indiqué dans le Tableau II cidessons:

Tableau II: Conditions des criblages successifs

Criblage	Concentration en peptide	Tampon de satura- tion	Tampon de lavage
1 ^{er} criblage		PBS + 2 % de poudre de lait écrémé	PBS + 0,1 % Tween 20
2 ^{ième} criblage	12,5 μg/ml	PBS + 0,5 % gélatine	PBS + 0,3 % Tween 20
3 ^{ième} criblage	12,5 μg/ml	PBS + 3 % BSA	PBS + 0,5% Tween 20

3) Résultats

5

Le rendement de chaque criblage, représenté par la proportion de phages liés au peptide Aβ42 est illustré par le Tableau III ci-dessous.

Tableau III : Rendement des criblages

Criblage	Nbre total de phages	Nbre de phages liés au peptide Aβ42	Rapport
1 ^{er} criblage	2x10 ¹²	109	5x10 ⁻⁴
2 ^{ieme} criblage	3x10 ¹³	2x10 ¹⁰	6x10 ⁻⁴
3 ^{feme} criblage	1014	3,5x10 ¹³	3x10 ⁻¹

La proportion de phages se líant au peptide A β 42, en ELISA, est illustrée par le Tableau IV ci-dessous :

Tableau IV: Proportion de phages se liant au peptide Aβ42 en ELISA

Etat de la banque	Sous-banque 1		Sous-banque 2	
	DO < 0,5	DO > 0,5	DO > 0,5	DO > 0,5
Avant criblage	3/8	0/8	3/8	0/8
Après 1 ^{er} criblage	3/24	3/24	5/24	0/24
Après 2ième criblage	11/32	2/32	5/35	4/32
Après 3 ^{1ème} criblage	15/64	16/64	27/64	1/64

10

Le Tableau IV indique que la proportion de phages se liant avec une bonne affinité au peptide $A\beta42$ augmente au cours des criblages successifs.

Exemple 3 : Production de VHH solubles et analyse de la spécificité et de l'affinité des VHH solubles pour le peptide Aβ42

1) Matériels et méthodes

10

- a) Production de VHH solubles
- microculture en plaque à 96 puits

Une colonie de E. coli HB2151 (Carter et al., N.A.R., 1991, 19: 4133-4137) contenant le plasmide pHEN-VHH est mise en culture toute la nuit dans un puits d'une microplaque de 96 puits contenant 200 µl de milieu 2YT additionné d'ampicilline (100 µg/ml) et de glucose 1% (culture I).

3 ul de la culture I sont ensuite transférés dans un puits d'une microplaque de 96 puits contenant 200 µl de milieu 2YT additionné d'ampicilline (100 μg/ml) et de glucose 0,1% et la culture est incubée pendant 3 heures à 37°C (culture II).

A la fin de cette incubation, 25 µl de milieu 2YT contenant de 15 l'IPTG 20 mM (soit 2 mM final) sont ajoutés dans les puits et la culture II est ensuite incubée toute la nuit à 30°C avec agitation. Le lendemain, la culture en plaque est centrifugée 10 min à 2500 rpm et le surnagent contenant les VHH solubles est récolté. - culture à movenne échelle

Une colonie de E. coli HB2151 (Carter et al., précité) contenant le plasmide pHEN-VHH est mise en culture dans 75 ml de milieu 2YT additionné d'ampicilline (100 µg/ml) et de glucose 1% pendant 2 heures puis la culture est induite par l'IPTG (2mM final) pendant 4 h à 25 °C et centrifugée pendant 10 min à 4000 rpm. Le culot est ensuite remis en suspension dans 1 ml de tampon 200 mM Tris HCl, pH 8.0, 1 mM EDTA, 17,2 % sucrose (P/V) puis la suspension est incubée 30 25 min à 1 h sur de la glace, sous agitation, centrifugée à 13000 rpm; à 4°C, pendant 5 min et le surnageant (périplasme) contenant les VHH solubles est récolté.

b) Test ELISA (cultures en microplaques)

Le peptide Aβ42, dilué dans du tampon PBS (1 μg/ml -100 µl/puits), est distribué dans les puits d'une microplaque et la plaque est incubée une 30 nuit à 37°C. Des plaques recouvertes de BSA (1 μg/ml -100 μl/puits) sont utilisées comme contrôle. Après des lavages avec du tampon PBS contenant 0,1 % Tween 20 (PBS-T), 50 µl du surnageant de culture II obtenu comme décrit ci-dessus, mélangé à

50 μl de tampon PBS-T contenant 0,5 % gélatine sont ajoutées dans chaque puits et la plaque est incubée pendant 2 heures à 37°C. Après des lavages dans le même tampon que précédemment, l'anticorps murin anti-c myc 9E10 (référence sc-40, SANTA CRUZ BIOTECHNOLOGY) dilué dans du tampon PBS-T (1 μg/ml – 100 μl par puits) est ajouté dans les puits et la plaque est incubée pendant 1 heure à 37°C. Après des lavages dans le même tampon que précédemment, un anticorps anti-immuno-globulines de souris couplé à la peroxydase diluée dans du tampon PBS-T (1 μg/ml – 100 μl par puits) est ajouté dans les puits et la plaque est incubée pendant 1 heure à 37°C. La réaction est révélée par addition d'O-phénylènediamine (0,2 % dans du tampon citrate 0.1 M, pH 5.2 contenant 0.03 % H₂O₂-100 μl /puits) et incubation des plaques à température ambiante, à l'obscurité. La réaction est ensuite stoppée par addition d'HCl 3 M (50 μl /puits) et l'absorbance à 492 nm est mesurée à l'aide d'un lecteur automatique. Les valeurs significatives correspondent à un rapport DO (A β42)/DO (BSA) supérieur à 5.

5 c) Test ELISA en compétition

Des quantités variables du peptide Aβ42 dans du tampon PBS sont incubés avec une concentration fixe de surnageant de culture contenant le VHH, pendant 2 heures à température ambiante. Le mélange réactionnel est ensuite transféré dans les puits d'une microplaque recouverte de peptide Aβ42, dans les conditions telles que décrites ci-dessus puis la plaque est incubée pendant 30 min à température ambiante et lavée avec du tampon PBS-T et les VHHs libres (VHHs non liés au peptide Aβ42), présents dans le mélange réactionnel sont dosés en ELISA, selon le protocole tel que décrit ci-dessus. Pour chaque concentration, le pourcentage

d'inhibition correspond à la valeur $\underline{I_{o}-I_{c}}\times$ 100 où I_{o} et I_{c} sont les absorbances à 492 I_{c}

nm obtenues respectivement, en l'absence et en présence du peptide $A\beta42$ dans le milieu réactionnel.

2) Résultats

25

Des VHHs solubles ont été préparés selon le protocole tel que décrit ci-dessus, à partir de 4 clones positifs en ELISA, à savoir :

 VHH ALZ 61 : E. coli HB2151 transformée par le plasmide pHEN-1 qui possède la séquence nucléotidique VH-61 (SEQ ID NO: 2) insérée entre les sites Sfi I et Not I (pHEN-1/VHH-61), déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le.20 septembre 2002, sous le numéro I-2933.

- VHH ALZ L35 : E. coli HB2151 transformée par le plasmide 5 pHEN-1 qui possède la séquence nucléotidique VHH-L35 (SEQ ID NO: 4) insérée entre les sites Sfi I et Not I (pHEN-1/VHH-L35), déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2934.
- VHH ALZ L1-3 : E. coli HB2151 transformée par le plasmide pHEN-1 qui possède la séquence nucléotidique VH-L1-3 (SEQ ID NO: 6) insérée entre les sites Sfi I et Not I (pHEN-1/VHH-L1-3), déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2935.
- VHH ALZ V31-1 : E. coli HB2151 transformée par le plasmide pHEN-1 qui possède la séquence nucléotidique VHH-V31-1 (SEQ ID NO: 8) insérée entre les sites Sfi I et Not I (pHEN-1/VHH-V31-1), déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2936.

La séquence en acides aminés des VHH de ces clones (SEQ ID NO: 3, 5, 7 et 9) est illustrée par la figure 3.

- La spécificité et l'affinité du VHH produit par ces clones pour le peptide Aβ42 ont été analysées, respectivement en ELISA direct et par un test ELISA en compétition. Les résultats sont les suivants :
- les clones produisent un VHH qui se lie spécifiquement au peptide Aβ42 (figure 4), et
 - les clones produisent un VHH qui présentent une affinité élevée pour le peptide $A\beta 2$: une inhibition de respectivement 56 % et 42 % pour le VHH-L35 et VHH-L1-3 est observée pour une concentration de 3. $10^8 M$ de peptide $A\beta 42$.
- De manière plus précise, l'affinité des VHH L35 et L1-3 sont 30 respectivement de 3.10° M. et 6.10° M.
 - Des études complémentaires mettant en œuvre des peptides chevauchant correspondant à des fragments du peptide Aβ42 ont montré que le VHH V31-1

réagit avec la partie carboxy terminale avec une affinité d'environ 10⁻⁸M et reconnaît bien par ELISA la forme fibrillaire de Aβ42, mais pas la forme Aβ40. En immunohistochimie, sur des coupes de cerveau de patients atteints de maladie d'Alzheimer, un marquage intraneuronal sous forme de dépôts granulaires est observé avec le VHH 5 V31.

Exemple 4: Production de VHH solubles et analyse de la spécificité et de l'affinité des VHH solubles pour les bactéries exprimant à leur surface de la phosphorylcholine

Immunisation d'alpagas avec du Streptococcus pneumoniae dénaturé par la chaleur
 ou avec de la phosphorylcholine couplée à de l'albumine d'alpaga (ASA-PC).

Deux alpagas ont été immunisés respectivement avec deux antigènes, naturel (S. pneumoniae dénaturés par la chaleur) ou synthétique pour obtenir des anticorps monoclonaux anti-PC. Un mime de l'antigène de S. pneumoniae comprenant à la fois la PC et une partie de son support naturel a été synthétisé, c'est-à15 dire la N-Acetyl-D-galactosamine liée en position 6 (6-O-PC-B-D-GalNAc). Ce synthon a été couplé à de l'albumine d'alpaga. Après 5 immunisations, le sérum des alpagas contient des anticorps anti-PC. La spécificité des sérums pour la phosphorylcholine a été caractérisée en mesurant la concentration inhibitrice 50 % (IC50) des sérums vis-à-vis du polysaccharide C, qui correspond à de la PC couplée à des acides teichoïques. Les IC50 sont respectivement de 5 ng/ml pour l'alpaga immunisé avec le composé synthétique et de 0,5 ng/ml pour l'alpaga immunisé avec les S. pneumoniae dénaturés par la chaleur.

Le protocole utilisé est du même type que celui décrit à l'exemple 1. Pour ce qui concerne plus précisément l'obtention de l'antigène à base de S. pneumoniae, 1,5.10⁸ bactéries/ml sont chauffées toute une nuit à 37°C.

2) Purification des ARNm et synthèse des ADNc

Les lymphcoytes sanguins sont préparés, à partir du sang hépariné prélevé à J₁₃₁, par centrifugation en gradient de Ficoll, sensiblement dans les mêmes conditions que celles exposées à l'exemple 1. De manière plus précise, 300 ml de sang d'alpagas immunisés dans les conditions précisées ci-dessus, à savoir l'un avec ASA-PC (PC couplée à de l'albumine d'alpaga) et l'autre avec du Streptococcus pneumoniae, dénaturé par la chaleur est collecté, en présence de 5ml d'anticoagulant

(Héparine). Ce sang est ensuite dilué au 1/2 dans du HBSS, puis réparti dans des tubes (environ 25 ml par tube) et avec de l'Histopaque (environ 15 ml par tube) (Histopaque 1077, Sigma) pour créer un gradient de densité. Les échantillons sont centrifugés 30 minutes à 400 g. Les cellules mononucléées qui forment un anneau à l'interface plasma-Histopaque sont récupérées et lavées 3 fois dans du HBSS.

Les lymphocytes ainsi obtenus (10⁸ cellules) sont aliquotés puis les
ARN sont isolés à partir de 10⁷ cellules. Le culot de cellules est repris dans 500 µl de
RNAXEL (Eurobio) et 100 µl de chloroforme. 0,4 g de billes (212-300 microns) sont
ensuite ajoutés pour permettre le broyage des cellules par l'appareil FastPrep
10 (Q.BlOgene, Illkirch, France) pendant 2 fois 30 secondes à vitesse maximale. La
phase supérieure est récupérée puis traitée au TRIzol (Invitrogen, San Diego, CA).
Après lavage au chloroforme, précipitation à l'isopropanol et lavage à l'éthanol, le
culot est repris dans 100 µl d'eau traitée au DEPC (0,01 %) puis précipité par du
chlorure de lithium de concentration finale 2 molaire. Cette ultime étape assure la
15 pureté de l'échantillon d'ARN. Les aliquotes sont ensuite conservés à -80°C.

L'ADNc est synthétisé à partir de 1,5 μg d'ARN dans les conditions suivantes: 2 μl de β-mercaptoéthanol (1M) et 2 μl de RNAsine 40 U/μl (PROMEGA) sont ajoutés à 20 μl de la préparation d'ARNm purifié et le mélange est incubé 5 min à température ambiante, puis 2 heures à 42 °C, dans un volume de 96 μl contenant 400 UI de de reverse transcriptase MLV superscript II (Invitrogen, San Diego, CA) dans du tampon MLV(GIBCO), 8,33 mM DTT, 500 μM de chacun des dNTPs et 6 à 30 pmoles d'amorce hexanucléotidique aléatoire (PdN6). On obtient alors les ADN complémentaires (ADNc) de ces ARN.

L'ADN ainsi synthétisé sert de matrice pour des réactions de PCR pour l'amplification des gènes codant pour V_H-C_H2. Selon qu'il s'agit d'un anticorps conventionnel ou d'un anticorps à domaine variable unique, l'amplifiat a un poids moléculaire différent. En effet, la présence de la région C_H1 et la longueur de la région charnière déterminent la taille de l'ADN amplifié. Ainsi, l'amplifiat correspondant à un anticorps conventionnel (IgG1) est de l'ordre de 900 pb, celui correspondant à une IgG de type 2 (anticorps à domaine unique) est d'environ 690 pb, et celui correspondant à une IgG 3 (anticorps à domaine unique) est de 620 pb.

On peut ainsi discriminer les deux catégories d'anticorps et réamplifier les fragments d'environ 650 pb, contenant le V_HH, par une seconde PCR. On obtient alors des fragments d'environ 400 pb correspondant au V_HH. Lors de cette seconde PCR, des amorces spécifiques présentant chacune un site de clivage pour une enzyme de restriction à site rare sont utilisées.

De manière plus précise, les fragments obtenus sont amplifiés par des réactions de PCR imbriquées (nested PCR):

- 1 ere réaction PCR

L'ADNc précédemment synthétisé (produit de 650 pb) corres-10 pondant au fragment VHH-chamière CH2 est amplifié à l'aide du couple d'amorces ;

- VHBACK A6 (5' GATGTGCAGCTGCAGGCGTCTGGRGGAGG 3') (SEQ ID NO :10) et
- CH2FORT A4 (5' CGCCATCAAGGTACCAGTTGA 3') (SEO OD NO :11).

Le mélange de PCR est composé de 5 µl d'ADNc, 30 pmol de

15 chaque amorce, 1 µl d'un mélange équimolaire de dNTP 25 mM, 3 µL de MgCl₂, 5 µL

de tampon de PCR 10X et de 5 unités de Hot Start Taq polymérase qui permet une

dénaturation de l'ADN à température élevée (94°C pendant 15 minutes). La PCR se

poursuit ensuite par 40 cycles successifs d'hybridation (30 secondes à 52°C), d'exten
sion d'amorce (30 secondes à 72°C) et de dénaturation (30 secondes à 94°C). La réac
20 tion se termine par une phase d'élongation terminale de 10 minutes à 72°.

Le produit d'amplification de 650 pb est séparé par électrophorèse en gel d'agarose à 1 % contenant du bromure d'éthidium, dans du tampon TBE (Tris-Borate-EDTA), extrait du gel et purifié à l'aide du kit Nucleospin Extract (MACHEREY/NAGEL).

2ème réaction PCR

Un produit d'environ 400 pb correspondant au fragment VHH est amplifié à partir du produit de 650 pb, à l'aide des amorces suivantes :

- VHBACKA4 (*Sfi1*): 5* CATGCCATGACTCGCGGCCCAGCCGGCCATGGCCGAKGTSCA GCT 3* (SEQ ID.NO: 12)

30 et

25

- VHFOR36 (Notl): 5' GGACTAGTTGCGGCCGCTGAGGAGACGGTGACCTG 3' (SEQ ID NO: 13).

qui contiennent respectivement les sites de restriction des enzymes Sfil et Notl

A la différence de la première PCR, il n'y a que 35 cycles d'amplification et la phase d'extension d'amorce dure une minute.

Le produit d'amplification de 400 pb est séparé par électrophorèse 5 en gel d'agarose à 1 % contenant du bromure d'éthidium, dans du tampon TBE (Tris-Borate-EDTA), extrait du gel et purifié à l'aide du kit Nucleospin Extract (MACHEREY/NAGEL), puis quantifié.

3) Clonage des ADNc dans le vecteur pHEN2 (préparation des banques)

Le vecteur utilisé pour le clonage de V_HH est le plasmide pHEN 2 (http://www.mrc-cpe.cam.ac.uk). Il est de nature phagemidique, c'est-à-dire qu'il contient deux origines de réplication : d'une part celle du phage M13 (parasite nature) d' E. coli) qui permet la synthèse de particules phagemidiques dont l'ADN est simple brin, et d'autre part celle du plasmide Col E1 (Bedbrook, JR. et al., Nature, 1979, 281. 15 447) qui permet la réplication d'ADN double brin.

Lors du clonage, le gène codant pour V_HH est inséré en phase avec le gène g III codant pour la région C-terminale, allant des acides aminés 198 à 406, de la protéine membranaire p III. Cette protéine de fusion V_HH-pIII est sous la dépendance du promoteur lac inductible par l'IPTG, et est située à l'extrémité du phage. 20 L'induction par IPTG de cellules infectées par le phagemide permet la synthèse de la protéine de fusion V_HH-pIII puis son exportation au niveau du périplasme. Ceci se fait sous la conduite de séquences leader Pel B, secondairement clivée par une protéase de la cellule hôte.

Après ligation des inserts dans les vecteurs, des transformations par choc thermique sont effectuées. Après optimisation du ratio VHH/pHEN2, la taille des deux banques est d'environ 2.105 CFU (Colony Forming Unit) pour chacune.

De manière plus précise, à partir de 11 µg de plasmide dans 23 µl d'eau, on effectue une coupure Sfi I (New England BioLabs,) du côté 5' de l'ADN. Pour cela, on ajoute 30 unités d'enzyme, 3,5 µl de son tampon (NEB2) et 4 µl de BSA pour optimiser la réaction. De même, on prépare les inserts à partir de 1 µg de chaque ADN

La digestion a lieu durant une nuit à 50°C; puis on ajoute 2 µl de NaCl, 0,7 µl de tampon et 30 unités de Notl (Roche) pour effectuer la digestion du côté 3' pendant 5 heures à 37°C.

Les ADN (inserts et vecteurs) sont ensuite purifiés sur gel et quanti5 fiés, dans les mêmes conditions que celles exposées ci-dessus.

Afin d'éviter une autoligation du vecteur lors de l'étape suivante, on effectue une déphosphorylation de celui-ci. A partir de 5 µg de pHEN2 purifié, on ajoute 25 µl d'eau, 5 µl de tampon 10X et 1 µl de phosphatase alcaline de veau (CIP).

Après 30 minutes d'incubation à 20°C, la réaction est arrêtée avec de l'EDTA de concentration finale 20 mM puis l'échantillon est incubé 20 minutes à 75°C.

On réalise deux extractions phénol-chloroforme pour purifier le vecteur. L'ADN est ensuite précipité dans 0,1 volume d'acétate de sodium 3M (pH=5) et 3 volumes d'éthanol 100% pendant une nuit, puis est repris dans 50 ul d'eau.

Le plasmide pHEN2 linéarisé et déphosphorylé et le produit

d'amplification de 400 pb préalablement digéré par les enzymes Sfi I et Not I, sont
ensuite incubés en présence de ligase (T4 DNA LIGASE, NEW ENGLAND BIOLABS).

Puis, 5 µl de chaque ligation sont mis en présence de 50 µl de bactéries compétentes (XL2-Blue MRF Ultracompetent Cells, Stratagene). Les tubes sont incubés une demi-heure dans la glace, puis 30 secondes à 42°C. Après ce choc thermique, on ajoute 900 µl de solution SOC (20 g de bacto-tryptone, 5 g de bacto-yeast extract, 0,5 g NaCl qsp 1 l d'eau plus 20 mM de glucose) pour permettre aux bactéries de récupérer et croître pendant 1H à 37°C. 100 µl de chaque test sont étalés sur boîte de Pétri, en milieu 2YTAG (Yeast Tryptone Ampicilline Glucose).

Le phagemide contient un gène de résistance à l'ampiciline qui

25 permet la sélection positive des cellules transfectées, lors de la croissance sur milieu
antibiotique. Les colonies obtenues sont ensuite comptées. La ligation correspondant
au meilleur ratio (ratio insert:vecteur 2:1) est de nouveau effectuée, en grande
quantité. Puis on réalise des électroporations en masse. Pour chacun des deux alpagas,
il est nécessaire de préparer 8 tubes de 15 ml avec 1 ml de milieu SOC. Sur glace,
30 dans 8 tubes Eppendorf froids, 40 µl de bactéries (SURE Electroporation-Competent
Cells, Stratagene) sont mis au contact de 4 µl de vecteur d'expression dans chacun des

8 tubes. Après 5 minutes, les 44 µl de culture sont déposés dans une cuve d'électroporation refroidie à 4°C. L'appareil (Bio-Rad) est alors réglé sur un voltage de 2,5 kV,
une capacitance de 25 µF et une résistance de 200 Ω. Immédiatement après électroporation, le milieu SOC est aspiré avec une pipette Pasteur de façon à le rajouter aux
5 bactéries et les transférer au plus vite dans le Falcon ensuite placé à 37°C sous agitation pendant une heure. 10 et 100 µl de cette préculture sont ensuite étalés sur boite de
Pétri 2 YTAG et le reste des 8 tubes est étalé sur plaque "screening" 500 cm² (Fisher
Scientific Labosi, Elancourt, France). Toutes les boites sont placées à 37°C pendant
une nuit. Les colonies résistantes sont remises en suspension dans du milieu YT2 et la
0 banque est conservée à -80°C dans du glycérol.

4) Contrôle de la diversité de la banque

15

10 colonies résistantes de chaque alpaga sont de nouveau mises en culture dans 5 ml de milieu 2YTAG. A partir de 4 ml de celles-ci, l'ADN plasmidique est extrait à l'aide du kit NucleoSpin Plasmid (Macherey-Nagel, Düren, Allemagne.

La présence d'un insert est contrôlée par restriction enzymatique de l'ADN plasmidique à l'aide des enzymes de restriction Sfi I et Not I (BIOLABS) en suivant les instructions du fabricant, puis déposé sur gel d'agarose 1% pour vérifier la présence de l'insert.

La diversité de la banque est contrôlée par amplification de l'ADN

plasmidique, par PCR, à l'aide du couple d'amorces M 13-40 (5'CAGGAAACAGCTATGACC-3', SEQ ID NO:50) et Myc Seq 10 (5'CTCTTCTGAGATGAGTTTTTG-3', SEQ ID NO:51). L'amplification se fait lors de
30 cycles de 30 secondes à 94°C, 30 secondes à 54°C, et 30 secondes à 72°C précédés
par 5 minutes à 94°C et suivis par 10 minutes à 72°C. Les produits de PCR sont
déposés sur gel d'agarose 1% pour vérifier la présence de l'amplifiat. Puis ils sont
envoyes à la société Génome Express S.A. (Grenoble, France) avec les amorces utilisées, pour être séquencés. Les séquences sont ensuite analysées grâce au logiciel DNA
Strider 1.3f11, puis alignées par le logiciel CLUSTAL W.

15

5) Criblage de la banque de VHH anti-phosphorylcholine par la technique d'exposition des phages (sélection des phages VHH spécifiques de la phosphorylcholine)

a) Préparation des phages

50 µl de banque de chaque alpaga sont dilués dans 1 ml de milieu 2 YTAG. Les bactéries sont mises sous agitation à 3°C pendant 3 heures puis sont utilisées pour ensemencer 100 ml de 2 YTAG jusqu'à obtention d'une DO de 0,044 à 600 nm; soit environ 250 µl de la préculture. La culture est également mise sous agitation à 37°C jusqu'à obtention d'une DO à 600 nm de l'ordre de 0,5; c'est-à-dire en début de phase exponentielle de croissance des bactéries. 5. 10¹¹ PFU de phage Helper M13KO7 (Viera J et al., Methods Enzymol., 1987, 153, 3-11) résistant à la kanamycine sont ajoutés à la culture qui est ensuite incubée 30 minutes à 37°C sans agitation puis 30 minutes à 37°C avec agitation.

Après centrifugation pendant 15 minutes à 4°C et 4 000 g, le surnageant est éliminé et le culot resuspendu dans 300 ml de 2YTAG contenant de la Kanamycine à 50 μg/ml. La culture est incubée durant une nuit à 30°C sous agitation.

Les phages en suspension sont centrifugés deux fois pour éliminer les bactéries (10 minutes, 8 000 rpm, 4°C, puis précipités pendant 4 heures à 4°C en présence de 0,04 volume de PEG-NaCl. Le précipitat est centrifugé une demi-heure à 8 000 rpm et 4°C, puis repris dans 1 ml de PBS stérile.

b) Titrage des phages

La souche d'E. coli utilisée pour le titrage est TG1 (Stratagène, La Jolla, CA), dans laquelle le pili sexuel est codé par un transposon. Une colonie de TG1 sur milieu minimum, est repiquée dans 2 ml de 2YT. Cette préculture est incubée durant une nuit à 37°C puis sert à l'ensemencement de 50 ml de 2 YT jusqu'à obtention d'une DO de 0,045. La culture est mise sous agitation à 37°C jusqu'à ce que la DO atteigne 0,5 à 600 nm, c'est à dire environ 2 heures.

5 aliquotes de 50 μl de TG1 sont ensuite additionnés de 1 μl de phage précédemment préparé, à différentes dilutions (10², 10³, 10⁴, 10⁴, 10⁴, 10⁴, 10⁴, 10 Å). Après
 15 minutes à température ambiante, les aliquotes sont étalées sur boîte de Pétri 2
 YTAG et incubées une nuit à 37°C. Le titrage est enfin effectué lorsque les colonies sélectionnées sont comptées.

c) Criblage

Le criblage s'effectue à partir de 2,5.1011 phages/ml dans 100 µl de PBS, auxquels est aiouté 1 µl de GPB (Gal-Nac-PC-Biotine) à 1mg/ml (Figure 5). Le mélange est incubé 2 heures à température ambiante sous agitation, puis additionné de 5 900 μl de PBS et 100 μl de gélatine à 0,5%. Les phages ayant une affinité pour la PC sont alors liés à GPB. Après 10 minutes d'agitation, le mélange est transféré dans un immunotube préalablement coaté par de la neutravidine. Celle-ci ayant une affinité très élevée pour la biotine (de l'ordre de 10¹³), les phages liés à GPB se lient aux parois des immunotubes placés une heure sous agitation à température ambiante. Les tubes sont ensuite lavés 10 fois par du PBS-tween 0,1%, puis 10 fois en PBS. On ajoute alors 1 ml de DTT 50 mM dans les tubes que l'on agite durant une demi-heure. pour casser la liaison dissulfure PC-Biotine. 500 ul sont conservés à 4°C et 500 ul sont incubés avec 5,5 ml de TG1 en phase exponentielle dans un tube de 15 ml. pendant 45 minutes, à 37°C. En parallèle, les immunotubes sont remplis par 4 ml de 15 TG1. Les deux tubes sont alors réunis puis centrifugés 10 minutes, à 4°C et 4 500 rpm. Le culot est repris dans 2 mL de 2 YT puis étalé sur boites 2 YTAG, 100 ul aux dilutions 10⁻¹, 10⁻², 10⁻³ et 10⁻⁴ sont étalés sur boîtes de Pétri et le reste sur grande boite de "screening". Après culture durant la nuit à 37°C, les colonies des boîtes de Pétri sont comptées pour estimer la proportion de phages sélectionnés par leur affinité pour la PC. Les grandes boîtes sont raclées en présence de 2 ml de 2 YT puis les bactéries sont conservées dans 2 ml de glycérol 40%, à - 20°C. Auparavant, 10 µl de bactéries servent à ensemencer 50 ml de 2 YTAG pour préparer de nouveaux phages selon le même protocole que précédemment. Une fois le PEG-NaCl bien éliminé, le culot est repris dans 500 µl de PBS. Les phages sont de nouveau titrés puis conservés à 4°C.

Afin de ne pas sélectionner les phages ayant une affinité pour l'agent saturant, celui-ci est changé à chaque tour de criblage. Ainsi, lors du premier tour l'agent saturant des immunotubes est la gélatine à 0,5%; au second tour, du lait 2% dialysé est utilisé et au troisième tour on utilise de nouveau de la gélatine.

30 d) Résultats

Les bactéries sont infectées par un phage helper (M13K07), comme précisé ci-dessus, qui permet la réplication d'ADN sous forme simple-brin. La WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

36

majorité des virions produits présente alors la protéine de fusion VHH-pIII exprimée à la surface, ce qui permet la sélection des virions les plus avides vis-à-vis du poly-saccharide C. A l'issue du 1° tour de criblage, 2.10° phages (output) sont susceptibles de reconnaître le polysaccharide C parmi les 2,5.10¹¹ initialement présents (input), ce qui correspond à la fixation d'un phage sur 105. Après le second tour de criblage, 1% des phages sélectionnés précédemment est conservé. Le 3^{ème} tour de criblage est effectué 2 fois, et les résultats sont similaires. En effet, le rendement de fixation est à chaque fois de 10⁴. Cette dernière baisse de rendement pourrait être due à des conditions plus drastiques (augmentation de la stringence et diminution de la concentration de GPB).

Tableau V : Criblage de la banque de VHH obtenue à partir de l'alpaga immunisé par S. pneumoniae

	Conditions	Input	output	ρ=input/output
Criblage 1	0,1% Tween GPB 10 ⁻⁶ M	2,5.10 ¹¹ \$\psi/ml	2.10 ⁶ ø/ml	10-5
Criblage 2	0,3% Tween GPB 10 ⁻⁷ M	10 ¹² \psi/ml	3.10 ¹⁰ ø/ml	10-2
Criblage 3	0,5% Tween GPB 10 ⁻⁸ M	10 ¹¹ ø/ml	10 ⁷ \phi/ml	10-4
Criblage 3bis	0,5% Tween GPB 10 ⁻⁸ M	4.10 ¹¹ ø/ml	4.10 ⁷ ø/ml	10-4

Exemple 5 : Sélection de phages-VHH spécifiques de la phosphorylcholine

Après le 2^{tme} et le 3^{ème} tour de criblage, des phages pris au hasard sont testés par ELISA direct pour leur affinité pour le polysaccharide C. Au total 11 phagemides sont sélectionnés et les séquences sont données dans la figure 6. Ces anticorps sont exprimés sous forme soluble en dehors du contexte du phage.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de mise en oeuvre, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée, de la présente invention.

20

10

20

25

REVENDICATIONS

- I°) Utilisation d'anticorps à chaîne unique de camélidés, sélectionnés dans le groupe constitué par des anticorps comprenant des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes ne secrétant pas de toxine ou ne contenant pas la protéase NS3 de l'HCV et des anticorps comprenant des fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre le peptide β-amyloïde 1-42, pour la détection de la présence d'un agent pathogène ne secrétant pas de toxine ou ne contenant pas la protéase NS3 de l'HCV ou pour la détection d'une maladie comprenant des dépôts de substances amyloïdes insolubles.
 - 2°) Banque immune d'ADNc de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigés contre le peptide β-amyloïde 1-42, déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2937.
- 3°) Fragment variable d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigé contre le peptide β-amyloïde 1-42, caractérisé en ce qu'il est codé par un ADNc isolé par un procédé comprenant au moins les étapes suivantes :
 - la culture de la banque d'ADNc de fragments variables d'anticorps selon la revendication 2, dans des conditions permettant l'expression desdits fragments variables,
 - la mise en contact desdits fragments variables avec le peptide βamyloïde 1-42, dans des conditions permettant la liaison dudit fragment variable d'anticorps avec ledit peptide, et
 - Pisolement de l'ADNc correspondant aux fragments variables d'anticorps capables de se lier audit peptide.
 - 4°) Fragment variable d'anticorps selon la revendication 3, caractérisé en ce qu'il présente une séquence en acides aminés sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO: 3, 5, 7 et 9.
- 5°) Anticorps ou fragment d'anticorps, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable selon la revendication 3 ou la revendication 3 ou 4.
 - 6°) Molécule d'ADNc, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par le procédé tel que défini à la revendication 3.

- 7°) Molécule d'ADNc selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle présente une séquence nucléotidique sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO: 2, 4, 6 et 8.
- 8°) Vecteur recombinant, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une molécule d'ADNc selon la revendication 6 ou la revendication 7.
 - 9°) Cellule hôte procaryote ou eucaryote, caractérisée en ce qu'elle est modifiée par une molécule d'acide nucléique selon la revendication 6 ou la revendication 7 ou un vecteur recombinant selon la revendication 8.
- 10°) Cellule hôte procaryote selon la revendication 9, déposée à la

 Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur
 Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2933.
 - 11°) Cellule hôte procaryote selon la revendication 9, déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro 1-2934.
- 15 12°) Cellule hôte procaryote selon la revendication 9, déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro I-2935.
 - 13°) Cellule hôte procaryote selon la revendication 9, déposée à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM), 28 rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15, le 20 septembre 2002, sous le numéro 1-2936.
 - 14°) Utilisation d'un fragment variable d'anticorps selon la revendication 3 ou la revendication 4 ou bien d'un anticorps ou un fragment d'anticorps selon la revendication 5 pour la préparation d'un réactif de diagnostic destiné à la détection de maladies dans lesquelles on observe un dépôt de substances amyloïdes insolubles,
- 25 dans un ou plusieurs organes ou tissus et notamment de maladies neuroagrégatives.
- 15°) Kit de diagnostic de maladies comprenant des dépôts de substances amyloïdes insolubles, dans un ou plusieurs organes ou tissus et notamment de maladies neuroagrégatives, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable d'anticorps selon la revendication 3 ou la revendication 4 ou bien un anticorps
 30 ou un fragment d'anticorps selon la revendication 5.
 - 16°) Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment variable d'anticorps selon la revendication 3 ou la

revendication 4 ou bien un anticorps ou un fragment d'anticorps selon la revendication 5, associé à au moins un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

- 17°) Utilisation d'un fragment variable d'anticorps selon la revendication 3 ou la revendication 4 ou bien d'un anticorps ou un fragment d'anticorps selon 5 la revendication 5 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement des maladies comprenant le dépôt, dans un ou plusieurs organes ou tissus, de substances amyloïdes.
- 18°) Utilisation selon la revendication 17, caractérisée en ce que lesdites maladies sont des maladies neuroagrégatives, notamment la maladie d'Alzheimer.
- 19°) Fragment variable d'anticorps de camélidés à chaîne unique, dirigé contre des agents pathogènes ne secrétant pas de toxines, caractérisé en ce qu'il est capable de reconnaître les agents pathogènes ou des fragments de ceux-ci à l'intérieur ou à l'extérieur de cellules eucaryotes ou de tissus ou d'organes de mammifères et en ce qu'il est codé par un ADNc isolé par un procédé comprenant au moins les étanes suivantes:
 - la culture d'une banque d'ADNc de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes, exprimant à leurs surfaces des molécules d'adhésion de la paroi bactérienne, dans des conditions permettant l'expression desdits fragments variables.
 - la mise en contact desdits fragments variables d'anticorps avec au moins une molécule d'adhésion ou des agents pathogènes exprimant à leur surface des molécules d'adhésion, dans des conditions permettant la liaison desdits fragments variables d'anticorps avec au moins une desdites molécules d'adhésion, et
- 25 l'isolement de l'ADNc correspondant aux fragments variables d'anticorps VHH-anti-molécule d'adhésion capables de se lier à la molécule d'adhésion correspondante.
- 20°) Fragment variable d'anticorps de camélidés à chaîne unique selon la revendication 19, caractérisé en ce que ladite molécule d'adhésion est la 30 phosphorylcholine, en ce que ledit fragment variable d'anticorps est capable de reconnaître les agents pathogènes ou des fragments de ceux-ci à l'intérieur ou à l'extérieur de cellules eucaryotes ou de tissus ou d'organes de mammifères et en ce

qu'il est codé par un ADNc isolé par un procédé comprenant au moins les étapes suivantes :

- la culture d'une banque d'ADNc de fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigés contre des agents pathogènes, exprimant à leurs surfaces de la phosphorylcholine (VHH-anti-phosphorylcholine), dans des conditions permettant l'expression desdits fragments variables,
- la mise en contact desdits fragments variables d'anticorps avec de la phosphorylcholine ou des agents pathogènes exprimant à leur surface de la phosphorylcholine, dans des conditions permettant la liaison desdits fragments variables d'anticorps avec la phosphorylcholine, et
 - l'isolement de l'ADNc correspondant aux fragments variables d'anticorps VHH-anti-phosphorylcholine capables de se lier à la phosphorylcholine.
 - 21°) Fragment variable d'anticorps selon la revendication 20, caractérisé en ce qu'il présente une séquence en acides aminés sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO :29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47 et 49.
 - 22°) Anticorps ou fragment d'anticorps, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable selon l'une quelconque des revendications 19 à 21.
- 20 23°) Molécule d'ADNc, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par le procédé tel que défini à la revendication 19 ou la revendication 20.
 - 24°) Molécule d'ADNc selon la revendication 23, caractérisée en ce qu'elle présente une séquence nucléotidique sélectionnée dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID NO:28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46 et 48.
- 25 25°) Vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il comprend au moins une molécule d'ADNc selon la revendication 23 ou la revendication 24.
 - 26°) Cellule hôte eucaryote ou procaryote, caractérisée en ce qu'elle est modifiée par une molécule d'acide nucléique selon la revendication 23 ou la revendication 24 ou un vecteur selon la revendication 25.
- 30 27°) Utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH dirigé contre toutes les molécules d'adhésion de la paroi bactérienne, pour la préparation d'un

15

30

réactif de diagnostic destiné à la détection des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment au moins une molécule d'adhésion à leur surface.

- 28°) Utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH-antiphosphorylcholine selon la revendication 20 ou bien d'un anticorps ou d'un fragment
 5 d'anticorps dérivés, selon la revendication 22 pour la préparation d'un réactif de
 diagnostic destiné à la détection des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment la molécule d'adhésion phosphorylcholine à leur surface et
 notamment les maladies infectieuses des voies respiratoires.
 - 29°) Kit de diagnostic des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment de la phosphorylcholine à leur surface, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH-anti-phosphorylcholine selon la revendication 20 ou la revendication 21 ou bien un anticorps ou un fragment d'anticorps comprenant ledit fragment variable d'anticorps selon la revendication 22.
 - 30°) Composition pharmaceutique comprenant des anticorps de camélidés dirigés contre des agents pathogènes ou leurs fragments, caractérisée en ce qu'ils ne secrètent pas de toxine et qu'ils ne sont pas des éléments constitutifs de la protéase NS3 de HCV.
- 31°) Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH dirigé contre toutes les molécules d'adhésion de la paroi bactérienne selon la revendication 19.
- 32°) Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment variable d'anticorps VHH-anti-phosphorylcholine selon la revendication 20 ou la revendication 21 ou bien un anticorps ou un fragment
 d'anticorps comprenant ledit fragment variable d'anticorps selon la revendication 22, associé à au moins un véhicule pharmaceutiquement acceptable.
 - 33°) Composition pharmaceutique selon la revendication 32, caractérisée en ce que lesdits véhicules pharmaceutiquement acceptables sont appropriés à une administration intranasale.
 - 34°) Utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH dirigé contre toutes les molécules d'adhésion de la paroi bactérienne, pour la préparation d'un

médicament destiné au traitement des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment au moins une molécule d'adhésion à leur surface.

- 35°) Utilisation d'un fragment variable d'anticorps VHH-antiphosphorylcholine selon la revendication 20 ou la revendication 21 ou bien d'un anti5 corps ou un fragment d'anticorps selon la revendication 22, pour la préparation d'un
 médicament destiné au traitement des maladies infectieuses dues à des agents pathogènes qui expriment de la phosphorylcholine à leur surface.
- 36°) Utilisation selon la revendication 35, caractérisée en ce que lesdites maladies sont des maladies infectieuses qui colonisent les muqueuses, et plus particulièrement des maladies infectieuses des voies respiratoires.

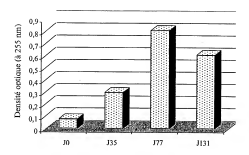


Figure 1

24) 22) 25) 10 NO: ID NO:

ID NO: ID NO:

(SEQ (SEQ (SEO (SEQ (SEO (SEO

cIgGl clgG3 cIgG2 clgG2 cIgG3 ö

clgG3

CDR 1

2 CDR

RFTISRDNAKNTVYLQMNSLKPEDTG RFTISRDNAKNAFYLOMNSLKPEDTA CIGSSLGRTDYADSVKG | RFTISRDNAKNTMYLQMNDLKPEDAA OTGPNGESTNYADSVKG RFTISRDNAKNTAYLQMNSLKPDDTA RFTITRDNAKNTINLOMNSLKPEDTA RFTVTRDNAKNTVYLQMNRMKPEDTA 'IDSGSGRKLYADSAKG CISSTNGRADYVDSVKG AISWIGGRTYYAVSVKG AIAR-DARTNYADSLKG SS 9 24 15 13 GL S S ER 딾 8 ROAPGK ROAPGK RQAPGK ROAPGK RPAPGK ROAPGK YYSVG W F > ш 3 SYALG W 3 INVMA TSDMS YCAVG G L VOPGGSPGLSCAASGFTER TG L VOPGGSLTLSCAASGFTLD YG G L VQPGGSLLSCAASGFTLD YG G L VQPGGSLLSCAASGFTLD YG G L VQPGGSLLSCAASGFTS YG G L VQPGGSLLSCAASGFSF G L VQPGGSLLSCAASGFSF G L VQPGGSLLSCAASGFSF G L VQPGGSLLSCAASGGTDS IN ADVOLOASGGG ADVQLQASGGG GRCQLQASGGG GRGPLQASGGG VQLQASGGG ADVQLQASGGG

> VHH-07 VHH-25 VHH-11 VHH-33

VHH-05

WGQGTQVTVSSEPKTPKPQP WGPGTQVTVSSEPKTPKPQP WGQGTQVTVSSEPKTPKP WGQGTQVTVSS -GQGTQVTVS VALPOCTWARMDEYDYS-KGSDGDYFSIQKYDS---EALMHIQFPRHY-----KIGGAMCVPNEYDY----AMWKCQLMMSSSNYTKI VYYCAA VYYCAA VYYCAA VYYCAA VYYCNA

VHH-07

VHH-03 7HH-05 VHH-25 VHH-11 VHH-33 Mutations des acides aminés des FR1 et FR2 entre VH et VHH W47 145 G44 V37

E44 944 F37 L11 S11

HΗΛ

G47 R47

Figure 2

3/8

61 L35 L1-3 V31-1	AFVOLQASGGELVQAGGSLRLSCAASGS-TFRI NRMG WYRQAPGKORELVA AFVQLQASGGELVQAGGSLRLSCAASGS-TFSI NVIG WYRQAPGKQRELVA AFVQLQASGGGLVQAGGSLRLSCSASASTFFSH NYMM WHRQAPGKQRSLVA AFVQLQASGGGSVQPGGSLRLSCAASGF-IPGW STMS WYRQAPGKGLEWWS AFVQLQASGGSVQPGGSLRLSCAASGF-IPGW STMS WYRQAPGKGLEWWS
61	SINSGG-STNYADSVKG RFTISRDNAKGTVNLTMNSLKPEDTAVYYC
L35	GISRSG-NTNYADSVEG RFTISRDYAKNTVYLQMNSLKPEDTAVYYC
L1-3	LIGATH-SINYEDSVKG RFTISRDNAKNTVYLOMSSLKPEDTAVYYC
V31-1	TISGGGSATTYTDSVKG RFTISRDRAKNTLYLOMNSLKPEDTAIYYC
	** ***:** ***** **.*: * *.*******:***:
61	NRVTPWPY WGQGTQVTVSS (SEO ID NO: 3)
L35	
L1 - 3	HSKTYLLHM-Y WGQGTQVTVSS (SEQ ID NO: 5)
	NDWYWQMKGGS WGQGTQVTVSS (SEQ ID NO: 7)
V31-1	NADVSTGFRYQRKDY WGRGTQVTVSSEPKTPKPQP (SEQ ID NO: 9)
	:**

Figure 3

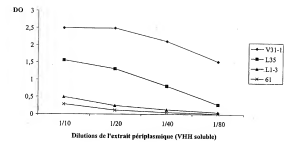


Figure 4

5/8

FIGURE 5

Clone 1

GAGGTGCAGCTGCAGGCGGGGGGCTTGGTGGAACCTGGGGGGTC TCTGAGACTCTCCTGTGCAGCCACCTCTGAAAGCATCTGGGTCAATTTAATGG ACTGGTACCGCCAGGCTCCAGGGAAGCAGCGCGAGTTGGTGCAGCTATT ACTCGTGGTGGTGTCACAAACTATGCAGACTCGGTGAAGGGCCGATTCAC CATCTCCAGAGACAACGCCAAGAACATGTTCCTGCAAATGCACAGCC TGCTACCTGAGGACAGGCCGTCTATTATTGCCATGCGCGTACATGGAGA GACTATTGGGGCCAGGGGCCGCACACAACAAA

Clone 2

GAGGTECAGCTECAGGCGTCTGGGGGAGCTTGGTGCAGCCTGGGGGGTC
TCTGAGACTCTCCTGTCAGCGCAGCATCTTCAGTATCAGTGGCA
TGGGCTGGTACCGCCAGGCTCCAGGAAAGCATCTTCAGTTGTCGCAGGT
ATTACTAGTGGTGGTAGCACAAACTATGCAGACTCCGTGAAAGGGCCGATT
CACCATCTCCAGAGACAACGCCAAGAACATGATGTTCCTGCAAATGCGCA
GCCTGCTACCTGAGAACACGGCGTCTATTACTGTCATGGGGTACATGG
AGAGACTATTGGGGCCAGGGCACCAGGTCACCTCCTCCAGCGCCCCC
ACACTCATC

Clone 3

GAGGTECAGCTECAGGCGTCTGGGGGAGGATTGGTCCAGACCGGGGGCTC
TCTGGAGACCTCCTGTGTGGCGCAGGACCTTCAGCAGCTACGCCA
TGGGCTGGTTCCGCCAGGCTCCAGGGAAGGACCAGAGTTTGTGCAGGC
GTTAGCCAGAGTGGTTTCGTACAAACTATGCAGACTCCGTGAAGGGCCG
ATTCACCATCTCCAGAGACAACGCCAAGTTCACGGTGTTATCTGCAAACGA
ACAGCCTGAAACCTGAGGACACGGCCTTTATTATCTGTGAGCCACTACG
AAACCCTTTTTTGGGGTACGAATGTTCAACCAGAGTACTGGGCCAGGA

Clone 4

GATGTCCAGCTGCAGCCGTCTGGAGGAGGCTTGGTGCAGCCTGGGGGGTC
TCTGAGACTCTCCTGTGCAGCCTCTGGAAGCATCTTCAGTAACCATGCCA
TGGGCTGGTACCGCCAGCCTCCAGGGAAGCAGCTCTCAGTAACCAAAT
ATTTTTAGTGGCGGTGCGCATAAACTATGCAGACTTCGTGAAGGGCCGATT
CACCATCTCCAGAGACAACGCCAAGAATACGGTGTATCTGCAAATGAACA
AACTGAAACCTGAGGACAACGCCGTCTATCCCTGTAATGGGTGAGGTTA
GGTTATGACTATTGGGGCCAGGGACCCAGGTCACCGTCTCCTCAGCGGC
CGCACATCAC

7/8

Clone 5

Clone 7

Clone 8

Clone 9

CGTGTCCAGCTGCAGGCGTCTGGAGGAGGATTGGTGCAGGCTGGGGCTC
ACTGAGACTCTCCTGTGCAGCCTCTGGAGCGCCGCTCAGTAGTTATTATCCCA
TGGGCTGGTTCCGCCAGGCTCCAGGGAAGGATCGTGAGTTGTAGCAGCT
ATTAGCTGGAGTGGTACTAGGACATCGTATTGCGGACTCCTGAAGGGCCG
ATTCACCTCCAGAGACACGCCCAGAGACACGGTATATCTGCAAATGA
ACAGCCTGAAACCCGAGGACACGGCCGTTTATTACTGTGCGATGCGTTCA
ATTGGGTTCCAACCTCTATACCGTCTTATGAGGCCCCCGCATGACTATGACA
TCGGGGCCAGAGGACACCGCCTCTTCATTGAGGCCCCCGCATGACTATGACTA
CTGGGGCCAGAGGACCCAGGTCACCGTCTCTCAGC

8/8

Clone 10

GAGGTGCAGCTGCAGGCTCTGGGGGAGGATTGGTSCAGGCTGGGGGCTC
TCTGAGACTGCCCTGTGGGGCCTCTGGAGGCCTCTCAGGACTATGCCA
TGGGCTGGTTCCGCCAGGCTCCAGGAAAGGAGCGGGAGGGGGTCTCATGT
ATTAGTAGTAATAATGAGTGCTAGCACTATTATGCAGACTCCGTGAAGGGCCG
ATTCACCCTCTCCAGAGACAATGCCGAAAACACGATGTATCTGCAAATGA
ACGGCTGAAACCTGAGGACACGGCCGTTTATTACTGTGCTTCAGCAAATGA
TGGTATAGTGGACGTTTCTACCGGAGTGCCGCGGATGATTGTGCCCCTTA
CGGAGTAT

Clone 11

TOTORICTOCAGGCGTCTOGGGGAGCTTGGTGCAGCCTGGGGGGTCTCT
GAGACTCTCCTGTGCAGCCTCTGGAAGCATCTTCAGTAAACCATGCCTAG
GCTGGTACCGCCAGGCTCCAGGGAAGCAGCGCGAGTTCGTCGCAAATATAT
TTTAGTGGGGGTCGCATAAACTATGCAGACTTCGTGAAAGGCCGATTCAC
CATCTCCCAGAGACAACGCCAAGAACACGTGTATCTGCAAATGAACAAAC
TGAAACCTGAGGACACGCGTCTATCTCTGTAATGCGTGGAGGTTAGGT
TATGACTACTGGGGCCAGGGGACCCaggLACCGTCTCCTCAGCGGCCCC
ACAT

Clone 12

0226-105-SEQ.ST25 SEQUENCE LISTING

- <110> INSTITUT PASTEUR

 CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE
 ROUGEON, François

 LAFAYE, Pierre
- <120> Fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique et leurs applications pour le diagnostic et le traitement de pathologies diverses
- <130> S226EXT105
- <160> 51
- <170> PatentIn version 3.1
- <210> 1
- <211> 42
- <212> PRT
- <213> Artificial sequence
- <220>
- <223> Description de la séquence artificielle: Peptide synthétique
- <400> 1
- Asp Ala Glu Phe Arg His Asp Ser Gly Tyr Glu Val His His Gln Lys $1 ext{ 15}$
- Leu Val Phe Phe Ala Glu Asp Val Gly Ser Asn Lys Gly Ala Ile Ile 20 30
- Gly Leu Met Val Gly Gly Val Val Ile Ala
- <210> 2
- <211> 399
- <212> DNA
- <213> Camelidae

0226-105-SEQ.ST25

<220> <221> CDS <222> (1)..(399) <223> <400> 2 gcc gag gtg cag ctg cag gcg tct gga gga ggc ttg gtg cag gct ggg Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly 1 10 15 48 ggg tot one aga ctc toc tgc gca gcc tot gga agc acc ttc agg atc Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ser Thr Phe Arg Ile 20 25 96 aat Cgc atg ggc tgg tac cgc cag gct cca ggg aag cag cgc gag ttg Asn Arg Met Gly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu 35 40 45 144 gtc gct agt att aat agt ggc ggt agt aca aac tat gca gac tcc gtg Val Ala Ser Ile Asn Ser Gly Gly Ser Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag ggc aca gtg aat Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Gly Thr Val Asn 65 70 78 240 ctg aca atg aac agc ctg aaa cct gag gac acg gcc gtc tat tac tgt Leu Thr Met Asp Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 90288 aat cga gta acc ccc tgg cct tac tgg ggc cag ggg acc cag gtc acc Asn Arg Val Thr Pro Trp Pro Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr 100 105 336 gtc tcc tca gcg gcc gca gaa caa aaa ctc atc tca gaa gag gat ctg Val ser Ser Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Île Ser Glu Glu Asp Leu 115 120 384 aat ggg gcc gca tag Asn Gly Ala Ala 130 399 <210> <211> 132 <212> PRT <213> Camelidae <400> 3 Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly 1 10 15 Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ser Thr Phe Arg Ile 20 25 30

0226-105-SEO.ST25

Asn Arg Met Gly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu 35 40 45 val Ala Ser Ile Asn Ser Gly Gly Ser Thr Asn Tyr Ala Asp Ser val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Gly Thr Val Asn 65 70 75 80 Leu Thr Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95 Asn Arg Val Thr Pro Trp Pro Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu Glu Asp Leu 115 120 125 Asn Gly Ala Ala 130 <210> <211> 405 <212> DNA <213> camelidae <220> <221> CDS <222> (1)..(405) <223> gcc gag gtg cag ctg cag gcg tct ggg gga ggc ttg gtg cag gct ggg Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly 1 10 15 48 ggg tct ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga agc acc ttc agt atc Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ser Thr Phe Ser Ile 20 25 96 aat gtc ata gga tgg tac cgc cag gct cca ggg aag cag cgc gag ttg Asn Val ile Gly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu $^{45}_{45}$ 144 gtc gca ggt att agt cgt agt ggt aac aca aat tat gca gac tcc gta Val Ala Gly Ile Ser Arg Ser Gly Asn Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val 192 gag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac tac gcc aag aac aca gtg tat 240 Page 3

0226-105-SEQ. ST25 Glu Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Tyr Ala Lys Asn Thr val Tyr 65 70 80	
ctg caa atg aac agc ctg aaa cct gag gac acg gcc gtc tat tat tgt Leu Gln Met Asp Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95	288
cat tcc aag acc tat ctt cta cat atg tac tgg ggc cag ggg acc cag His Ser Lys Thr Tyr Leu Leu His Met Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln 100	336
gtc acc gtc tcc tca gcg gcc gca gaa caa aaa ctc atc tca gaa gag Val Thr Val Ser Ser Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu Glu 120 Leu Il	384
gat Ctg aat ggg gcc gca tag Asp Leu Asn Gly Ala Ala 130	405
<210> 5	
<211> 134	
<212> PRT	
<213> camelidae	
<400> 5	
Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly 1 5 10 15	
Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ser Thr Phe Ser Ile $\begin{array}{c} 25\\ 30 \end{array}$	
Asn Val Ile Gly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu 35 40	
val Ala Gly Ile Ser Arg Ser Gly Asn Thr Asn Tyr Ala Asp Ser val $50 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \$	
Glu Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Tyr Ala Lys Asn Thr val Tyr 65 75 80	
Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys $90 \\$	
His Ser Lys Thr Tyr Leu Leu His Met Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln $100 \\ 100 \\ 101 \\ $	
val Thr val Ser Ser Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu Glu $115 \ \ 120 \ \ \ 125$	
Asp Leu Asn Gly Ala Ala 130	

0226-105-SEQ.ST25

<210> 6	
<211> 411	
<212> DNA	
<213> camelidae	
<220>	
<221> CDS	
<222> (1)(411)	
<223>	
$<\!400\!>$ 6 gcc gag gtc cag ctg cag gcg tct gga ggc ttg gtg cag gct ggg Ala Glu val Gln Ala Gly Gly Gly Leu val Gln Ala Gly 1 1 15	48
ggg tot ctg aga otd tot tg toa gcc tot gca ago aco aco tto agt Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ser Ala Ser Ala Ser Thr Thr Phe Ser 20 25	96
atg aat acc atg gcc tgg cac cgc cag gct cca ggg aag cag cgc agc Met Asn Thr Met Ala Trp His Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Ser 35	144
ttg gtc gcc ctt att gga gca act cat agt att aac tat gga gac tcc Leu val Ala Leu Ile Gly Ala Thr His Ser Ile asn Tyr Glu Asp Ser 50 60	192
gtg aag ggc Cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag aac act gtg Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val 65 75 80	240
tat tta caa atg agc agc ctg aaa cct gag gac acg gcc gtc tat tac Tyr Leu Gln Met 85 rer Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala val Tyr Tyr 90	288
tgt aat gac tgg tat tgg caa atg aaa ggg ggt tcc tgg ggc cag ggg Cys Asn Asp Trp Tyr Trp Gln Met Lys Gly Gly Ser Trp Gly Gln Gly 100 110	336
acc cag gtc acc gtc tcc tca gcg gcc gca gaa caa aaa ctc atc tca Thr Gln val Thr val Ser Ser Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser 115 120	384
gaa gag gat ctg aat ggg gcc gca tag Glu Glu Asp Leu Asn Gly Ala Ala 130	411
<210> 7	
<211> 136	
<212> PRT	
<213> camelidae	

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

0226-105-SEQ.ST25

<000> 7

Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gl

Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly 1 10 15 15 15 $^{\circ}$

Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ser Ala Ser Ala Ser Thr Thr Phe Ser 20 25 30

Met Asn Thr Met Ala Trp His $\underset{40}{\text{Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Ser}}$

Leu Val Ala Leu Ile Gly Ala Thr His Ser Ile Asn Tyr Glu Asp Ser 50

val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val $_{65}^{\rm Val}$ $_{70}^{\rm Val}$

Tyr Leu Gln Met Ser Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr $85 \hspace{1cm} 95$

Cys Asn Asp Trp Tyr Trp Gln Met Lys Gly Gly Ser Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser 115 120 125

Glu Glu Asp Leu Asn Gly Ala Ala 130 135

<210> 8

<211> 450

<212> DNA

<213> camelidae

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(450)

<223>

<400> 8
gcc gag gtg cag ctg cag gcg tct ggg gga ggc tcg gtg cag cct ggg
Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly
1
5
10
15

ggg tot otg aga otd too tgc gca gco tot gga tto ato tto ggt tgg 96 Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ile Phe Gly Trp 25

48

144

tct act atg agc tgg gtc cgc cag gct cca gga aag ggg tta gag tgg Page 6

Ser Thr Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45	
gic tca act att tct gga gga ggt agt gcc aca acc tat aca gac tcc val Ser Thr Ile Ser Gly Gly Gly Ser Ala Thr Thr Tyr Thr Asp Ser 50	192
gtg aag ggc cga ttc acc att tcc aga gac agg gcc aag aac acg ttg val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Arg Ala Lys Asn Thr Leu 65 75	240
tat ctg caa atg aac agg ctg aaa cct gag gac acg gcc atc tat tac Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Ile Tyr Tyr $85 \ 90$	288
tgt aat gca gat gtg agt acg ggt ttc cgg tat cag cgt aaa gac tac Cys Asn Ala Asp Val Ser Thr Gly Phe Arg Tyr Gln Arg Lys Asp Tyr 100	336
tgg ggc cgg ggg acc cag gtc acc gtc tcc tca gga ccc aag aca cca rrp Gly Arg Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Glu Pro Lys Thr Pro 113 120	384
aaa cca caa cca gcg gcc gca gaa caa aaa ctc atc tca gaa gag gat Lys Pro Gln Pro Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu Glu Asp 130 140	432
ctg aat ggg gcc gca tag Leu Asn Gly Ala Ala 145	450
<210> 9	
<211> 149	
<211> 149 <212> PRT	
×	
<212> PRT	
<212> PRT	
<212> PRT <213> camelidae	
<212> PRT <213> camelidae <400> 9 Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly	
<pre><212> PRT <213> camelidae <400> 9 Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly 1 Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ile Phe Gly Trp</pre>	
<212> PRT <213> camelidae <400> 9 Ala Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly 15 Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ile Phe Gly Trp 25 Ser Thr Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp	

Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Ile Tyr Tyr $85 \hspace{0.5in} 90 \hspace{0.5in} 95$

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

O226-105-SEQ.ST25
Cys Asn Ala Asp Val Ser Thr Gly Phe Arg Tyr Gln Arg Lys Asp Tyr 100 1100 1100 Trp Gly Arg Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Glu Pro Lys Thr Pro 115 120 125 Lys Pro Gln Pro Ala Ala Ala Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu Glu Asp Leu Asn Gly Ala Ala 145 <210> 10 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> Description de la séquence artificielle: amorce <400> 10 29 gatgtgcagc tgcaggcgtc tggrggagg <210> 11 <211> 21 <212> DNA <213> artificial sequence <220> <223> Description de la séquence artificielle: amorce <400> 11 cgccatcaag gtaccagttg a 21 <210> 12 <211> 45 <212> DNA <213> artificial sequence <220> <223> Description de la séquence artificielle: amorce catgccatga ctcgcggccc agccggccat ggccgakgts cagct 45

Page 8

0226-105-SEQ.ST25

<210>	13	
<211>	35	
<212>	DNA	
<213>	artificial sequence	
<220>		
<223>	Description de la séquence artificielle: amorce	
<400> ggacta	13 gttg cggccgctga ggagacggtg acctg	35
<210>	14	
<211>	41	
<212>	DNA	
<213>	artificial sequence	
<220>		
<223>	Description de la séquence artificielle: amorce	
<400> ggacta	14 gttg cggccgctgg ttgtgggtttt ggtgtcttgg g	41
<210>	15	
<211>	384	
<212>	DNA	
<213>	camelidae	
<400>	15 cgat gtcagctgca ggcgtctgga ggaggcttgg tgcagccggg ggggtctctg	60
	tcct qtqcaqcctc tqqattcact ttqqaqtatt atqccttaqc ctqqttccqc	120
-	ccag ggaaggagcg tgtggggatt tcttgtatta gtagtactaa tggtcgcgca	180
	gtag actccgtgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacgcg	240
_	ctgc aaatgaacag cctgaaacct gaggacacag ccgtttacta ctgtgcagca	300
	tgga aatgccaatt aatgatgtcc tcttctaatt ataccaaaat ttggggccag	360
	cagg tcaccgtctc ctca	384
<210>	16	
<211>	381	

<212>	DNA		0	226-105-SEQ	.ST25		
<213>		lidae					
12132	Cume	rruuc					
<400>	16						
		aggtccgctg	caggcgtctg	ggggaggctt	ggtgcagcct	ggggggtctc	60
tgacact	ctc	ctgtatagcc	tctggattca	ctttggatta	ttatagtgtg	ggctggttcc	120
gccaggo	ccc	agggaagaag	cgtgagaggg	tctcatgtac	tggtccgaat	ggtgaaagca	180
caaacta	itgc	agactccgtg	aagggccgat	tcaccatctc	cagagacaac	gccaagaaca	240
cggcgta	atct	gcaaatgaac	agcctgaaac	ctgacgacac	tgccgtttat	tactgtgcag	300
cagtcg	act	cccacaatgt	acctgggccc	gtatggatga	atatgactac	tcaggccagg	360
ggaccca	aggt	cacggtctcc	t				381
<210>	17						
<211>	396						
<212>	DNA						
<213>		elidae					
\213>	Came	iiiae					
<400>	17						
		tgcagctgca	ggcgtctggg	ggaggcttag	tgcagcctgg	ggagtctctg	60
acgete	tcct	gtgcagccta	tggattcaca	ttggattatt	gtgcggtagg	ctggttccgc	120
caggcc	ccag	ggaaggagcg	cgagggagtc	gcatgtattg	gcagtagttt	aggtcgcaca	180
gattat	gcag	actccgtgaa	gggccgattc	accatctccc	gagacaacgc	caagaacacg	240
atgtate	ctgc	aaatgaacga	cctgaaacct	gaggacgcag	ccgtttatta	ctgtgcagcg	300
aagata	9999	gggcaatgtg	tgtcccaaat	gagtatgact	actggggcca	ggggacccag	360
gtcacc	gtct	cctcggaacc	caagacacca	aagcca			396
<210>	18						
<211>	396						
<212>	DNA						
<213>		elidae					
12177	Cum	. I rauc					
<400>	18						
		aggcgtctgg	gggaggattg	gtgcaggctg	ggggctcttt	gaatctctcc	60
tgtgca	gcct	ctggacgcag	cttcagtggc	tatgccctgg	gctggttccg	ccaggctccg	120
gggaag	gagc	gtgaatttgt	aggagctatt	agctggattg	gtggaaggac	atactatgca	180
gtgtcc	gtga	agggccgatt	caccatcacc	agagacaacg	ccaagaacac	acttaatctg	240

caaatgaaca gcctgaaacc tgaggacacg gccgtgtatt actgtgcggc Caaaggttct Page 10 300

0226-105-SEQ. ST25

gatggtgatt acttcagcat ccagaaatat gacagctggg gccagggaac ccaggtcacc	360
gtctcctcag aacccaagac accaaaacca caacca	396
<210> 19	
<211> 413	
<212> DNA	
<213> camelidae	
<400> 19	
atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggattgg tgcaggctgg gggctctttg	60
aatctctcct gtgcagcctc tggacgcagc ttcagtggct atgccctggg ctggttccgc	120
caggctccgg ggaaggagcg tgaatttgta ggagctatta gctggattgg tggaaggaca	180
tactatgcag tgtccgtgaa gggccgattc accatcacca gagacaacgc caagaacaca	240
cttaatctgc aaatgaacag cctgaaacct gaggacacgg ccgtgtatta ctgtgcggcc	300
aaaggttctg atggtgatta cttcagcatc cagaaatatg acagctgggg ccagggaacc	360
caggicaccg tetecteaga acceaagaca ecaaaaceae aaccagegge ege	413
<210> 20	
<211> 263	
<212> DNA	
<212> DNA <213> camelidae	
<213> camelidae <400> 20	60
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg	60
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggattcacc tttaggacgt tgacactgag ttgggtccgc	120
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggatcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa	120 180
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg	120 180 240
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggatcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa	120 180
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg	120 180 240
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcttc cggattcacc ttraggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg gtgtatctgc aaatgaacag cct	120 180 240
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggt tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg gtgtatctgc aaatgaacag cct <210> 21	120 180 240
<213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggacggccag ggaaggggct ccatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcaaggcctcatacattcca gagacaacgc caagaacacg gtgtatctgc aaatgaacag cct <210> 21 <211> 294	120 180 240
<pre><213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcttc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggt tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg gtgtatctgc aaatgaacag cct <210> 21 <211> 294 <212> DNA</pre>	120 180 240
<pre><400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcc gtgcagctc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtattgcg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg gtgtatctgc aaatgaacag cct <210> 21 <211> 294 <212> DNA <213> camelidae</pre>	120 180 240
<pre><213> camelidae <400> 20 atggccgatg tgcagctgca ggcgtctggg ggaggcttgg tgcagcctgg gggttctccg ggactctcct gtgcagcctc cggattcacc tttaggacgt ctgacatgag ttgggtccgc caggctccag ggaaggggct cgaatgggtc tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatctcca gagacaacgc caagaacacg gtgtatctgc aaatgaacag cct <210> 21 <211> 294 <212> DNA <213> camelidae</pre>	120 180 240 263

0226-105-SEQ.ST25

caggctccag ggaaggggct cgaatgggt tcatatattg atagtggtag tggaaggaaa 180
ctgtatgcgg actccgcgaa gggccgattc accatttca gagacaacgc caagaacacg 240
gtgtatctgc aaatgaacag cctgaaaccc gaggacacag gcgtttatta ctgt 294

<210> 22

<211> 127

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 22

Gly Arg Cys Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly 1 $10\,$

Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Leu Glu Tyr $20 \hspace{0.25in} 25 \hspace{0.25in} 30 \hspace{0.25in}$

Tyr Ala Leu Ala Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Val Gly 35 40

Ile Ser Cys Ile Ser Ser Thr Asn Gly Arg Ala Asp Tyr Val Asp Ser
50 60

Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Ala Phe $\frac{70}{70}$

Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr 90 Cys Ala Ala Ala Met Trp Lys Cys Gln Leu Met Met Ser Ser Asn 100 105 105 105

Tyr Thr Lys Ile Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser

<210> 23

<211> 125

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 23

Gly Arg Gly Pro Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly $1 \ \ \, 10 \ \ \, 15$

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

Gly Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ile Ala Ser Gly Phe Thr Leu Asp Tyr $^{20}_{20}$

Tyr Ser val Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Lys Arg Glu Arg 35 40

Val Ser Cys Thr Gly Pro Asn Gly Glu Ser Thr Asn Tyr Ala Asp Ser 50 60

Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Ala 65 70 80

Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr 85 90 95

Cys Ala Ala Val Ala Leu Pro Gln Cys Thr Trp Ala Arg Met Asp Glu $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Tyr Asp Tyr Ser Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser 115 120 125

<210> 24

<211> 131

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 24

Glu Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Tyr Gly Phe Thr Leu Asp Tyr 20 25 30

Cys Ala Val Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Gly $\frac{35}{40}$

Val Ala Cys Ile Gly Ser Ser Leu Gly Arg Thr Asp Tyr Ala Asp Ser 50

Val Lys Gly arg Phe Thr Ile Ser arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Met 65 70 75 80

Tyr Leu Gln Met Asn Asp Leu Lys Pro Glu Asp Ala Ala Val Tyr Tyr 85 90 95

Cys Ala Ala Lys Ile Gly Gly Ala Met Cys Val Pro Asn Glu Tyr Asp 100 105 110 0226-105-SEQ.ST25 Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln val Thr val Ser Ser Glu Pro Lys Thr 115 125

Pro Lys Pro 130

<210> 25

<211> 132

<212> PRT

<213> . camelidae

<400> 25

Leu Asn Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Arg Ser Phe Ser Gly Tyr Ala 20 30

Leu Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Phe Val Gly $\frac{1}{40}$

Ala Ile Ser Trp Ile Gly Gly Arg Thr Tyr Tyr Ala Val Ser Val Lys $50 \hspace{1cm} 60$

Gly Arg Phe Thr Ile Thr Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Asn Leu 65 70 75 75

Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Ala Lys Gly Ser Asp Gly Asp Tyr Phe Ser Ile Gln Lys Tyr Asp Ser

Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Glu Pro Lys Thr Pro

Lys Pro Gln Pro 130

<210> 26

<211> 97

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 26

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

Ala Asp val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly

Gly Ser Pro Gly Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Arg Thr

Ser Asp Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp

Val Ser Tyr Ile Asp Ser Gly Ser Gly Arg Lys Leu Tyr Ala Asp Ser

Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val

65 Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Gly Val Tyr Tyr

Cys

<210> 27

<211> 130

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 27

Ala Asp val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Ala Gln Ala Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ser Ile Asn Val Met Ala Trp Tyr Arg Pro Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu 45 Asn Ala Ala Ile Ala Arg Asp Ala Arg Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Leu Lys Gly Arg Phe Thr Val Thr Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr 70 Asp Asp Asp Asp Ala Val Tyr 80 Leu Gln Met Asp Arg Met Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85

Asn Ala Glu Ala Leu Met His Thr Gln Phe Pro Arg His Tyr Trp Gly

Pro Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Glu Pro Lys Thr Pro Lys Pro 115 120 125 125

Gln Pro 130

<210> 28

<211> 381

<212> DNA

<213> camelidae

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(381)

<223>

<400>																	
gag g Glu V 1	al	cag Gln	ctg Leu	cag Gln 5	gcg Ala	tct Ser	ggg Gly	ggg Gly	ggc Gly 10	ttg Leu	gtg Val	gaa Glu	cct Pro	999 Gly 15	ggg Gly	48	3
tct c Ser L	tg .eu	aga Arg	ctc Leu 20	tcc Ser	tgt Cys	gca Ala	gcc Ala	tct Ser 25	gaa Glu	agc Ser	atc Ile	tgg Trp	gtc val 30	aat Asn	gta val	96	5
atg g Met A	ac Isp	tgg Trp 35	tac Tyr	cgc Arg	cag Gln	gct Ala	cca Pro 40	ggg Gly	aag Lys	cag Gln	cgc Arg	gag Glu 45	ttg Leu	gtc val	gca Ala	144	1
gct a Ala I	tt le 0	act Thr	cgt Arg	ggt Gly	ggt Gly	gtc Val 55	aca Thr	aac Asn	tat Tyr	gca Ala	gac Asp 60	tcc Ser	gtg val	aag Lys	ggc Gly	192	?
cga t Arg P 65	tc he	acc Thr	atc Ile	tcc Ser	aga Arg 70	gac Asp	aac Asn	gcc Ala	aag Lys	aac Asn 75	atg Met	atg Met	ttc Phe	ctg Leu	caa G1n 80	240)
atg c Met H																288	3
cgt a Arg T	hr	tgg Trp	aga Arg 100	gac Asp	tat Tyr	tgg Trp	ggc Gly	cag Gln 105	ggg Gly	acc Thr	cag Gln	gtc Val	acg Thr 110	tct Ser	cct Pro	336	5
cca g Pro A	icg Ta	gcc Ala 115	gca Ala	cat His	cat His	cat His	cac His 120	cat His	cac His	ggg Gly	gcc Ala	gca Ala 125	gaa Glu	caa Gln		383	L

<210> 29

<211> 127

<212> PRT

48

144

0226-105-SEQ.ST25

<213> camelidae

<400> 29

Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Glu Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Glu Ser Ile Trp Val Asn Val $20 \ \ 25 \ \ 30$

Met Asp Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu Val Ala 35 40 45

Ala Ile Thr Arg Gly Gly Val Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly 50 55 60

Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Met Met Phe Leu Gln 65 70 75 80

Met His Ser Leu Leu Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys His Ala 85 90 95

arg Thr Trp Arg Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Ser Pro 100 105 110

Pro Ala Ala Ala His His His His His Gly Ala Ala Glu Gln

<210> 30

<211> 357

<212>

<213> camelidae

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(357)

<223>

<400> 30

gag gtg cag ctg cag gcg tct ggg gga ggc ttg gtg cag cct ggg ggg Glu val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15

tct ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gca agc atc ttc agt atc gat Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Ala Ser Ile Phe Ser Ile Asp 20 25 30

ggc atg ggc tgg tac cgc cag gct cca gga aag cag cgc gag ttg gtc

Page 17

0226-105-SEQ.ST25	
Gly Met Gly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu Val 35 40 45	
gca ggt att act agt ggt ggt agc aca aac tat gca gac tcc gtg aag Ala Gly Ile Thr Ser Gly Gly Ser Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val Lys 50 60	192
ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag aac atg atg ttc ctg cly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Met Met Phe Leu 65 70 80	240
caa atg cgc agc ctg cta cct gag aac acg gcc gtc tat tac tgt cat Gln Met Arg Ser Leu Leu Pro Glu Asn thr Ala Val Tyr Tyr Cys His 90 90	288
gcg cgt aca tgg aga gac tat tgg ggc cag ggg acc cag gtc acc gtc Ala Arg Thr Trp Arg Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val 100 101	336
tcc tca gcg gcc gca cat cat Ser Ser Ala Ala Ala His His 115	357

<210> 31 <211> 119

<212> PRT

<213> camelidae

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

0226-105-SEQ.ST25 <210> <211> 348 <212> DNA <213> camelidae <220> <221> CDS <222> (1)..(348) <223> <400> 32 48 gag gtg cag ctg cag gcg tct ggg gga gga ttg gtg cag acc ggg ggc Glu val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Leu Val Gln Thr Gly Gly 1 5 10 96 144 gcc atg ggc tgg ttc cgc cag gct cca ggg aag gag cga gag ttt gta Ala Met Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Phe Val 35 40 45 192 gca gct gtt agc cag agt ggt gtt cgt aca aac tat gca gac tcc gtg Ala Ala Val Ser Gln Ser Gly Val Arg Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val 50 55 60 aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag ttc acg gtg tat Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Phe Thr Val Tyr 65 70 75240 288 ctg caa acg aac agc ctg aaa cct gag gac acg gcc ctt tat tac tgt Leu Gln Thr Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Leu Tyr Tyr Cys 85 90 90 gca gcc act acg aaa ccc ttt ttg ggg gta cga atg ttt caa cca gag Ala Ala Thr Thr Lys Pro Phe Leu Gly Val Arg Met Phe Gln Pro Glu 100 100 101 1110 336 tac tgg ggc cag Tyr Trp Gly Gln 115 348

<210> 33

<211> 116

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 33

Glu val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Thr Gly Gly 1 10 15 Page 19

0226-105-SEQ.ST25

Ser Leu Arg Leu Ser Cys val Ala ser Gly Arg Thr Phe Ser Ser Tyr 20 25 30 Ala Met Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Phe Val Ala Ala Val Ser Gln Ser Gly Val Arg Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Phe Thr Val Tyr Leu Gln Thr Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Leu Tyr Tyr Cys Ala Ala Thr Thr Lys Pro Phe Leu Gly Val Arg Met Phe Gln Pro Glu Tyr Trp Gly Gln <210> 34 <211> 360 <212> DNA <213> camelidae <220> <221> CDS <222> (1)..(360) <223> 48 tct ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga agc atc ttc agt aac cat Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ser Ile Phe Ser Asn His 20 25 30 gcc atg ggc tgg tac cgc cag cct cca ggg aag cag cgc gag ttc gtc Ala Met Gly Trp Tyr Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gln Arg Glu Phe Val 144 gca aat att ttt agt ggc ggt cgc ata aac tat gca gac ttc gtg aag Ala Asn Ile Phe Ser Gly Gly Arg Ile Asn Tyr Ala Asp Phe Val Lys 50 60 192 240 ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag aat acg gtg tat ctg

Page 20

288

Gly Arg Phe Thr Ile Ser arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 70 75 80

caa atg aac aaa ctg aaa cct gag gac acg gcc gtc tat ccc tgt aat Gln Met Asn Lys Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Pro Cys Asn 95

85 90 95

gcg tgg agg tta ggt tat gac tat tgg ggc cag ggg acc cag gtc acc Ala Trp Arg Leu Gly Tyr Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr 100 100 100 105

gtc tcc tca gcg gcc gca cat cat val sers Ala Ala Ala His His

115

<210> 35

<211> 120

<212> PRT <213> camelidae

<400> 35

Asp val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 15 15 15 $^{\circ}$

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ser Ile Phe Ser Asn His

Ala Asn ile Phe Ser Gly Gly Arg Ile Asn Tyr Ala Asp Phe Val Lys $50 \hspace{1cm} 60$

Gly arg Phe Thr Ile Ser arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu $_{65}^{\rm CO}$ $_{70}^{\rm CO}$ rg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu $_{85}^{\rm CO}$ Gln Met Asn Lys Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Pro $_{65}^{\rm CO}$ Asn $_{90}^{\rm CO}$

85 90 95

Ala Trp Arg Leu Gly Tyr Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr
100 105 110

Val Ser Ser Ala Ala Ala His His 115 120

<210> 36

<211> 357

<212> DNA

<213> camelidae

0226-105-SEQ.ST25

<220>	
<221> CDS	
<222> (1)(357)	
<223>	
<400> 36	
gat gtg cag ctg cag gcg tct ggg gga ggc ttg gtg cag cct ggg ggg Asp val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu val Gln Pro Gly Gly	48
1 5 10 15	
tot otg aga oto too tgt goa goo tot gga ato gto tto aga gto agt Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ile Val Phe Arg Val Ser	96
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ile Val Phe Arg Val Ser 20 25 30	
acc atg ggc tgg tac cgc cag gct cca ggg aag cag cgc gag ttg gtc	144
Thr Met cly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu Val	
	192
Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val Lys	192
50 55 60	
ggc cga ttc acc atc tac aga gac aac gcc aag aac acg gtg tat ctg Gly Arg Phe Thr Ile Tyr Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu	240
65 70 75 80	
	288
Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asn 85 90 95	
gca aat aca gga ctc cgt acc ctt tcg ttc tgg ggc cag ggg acc cag	336
gca aat aca gga ctc cgt acc ctt tcg ttc tgg ggc cag ggg acc cag Ala Asn Thr Gly Leu Arg Thr Leu Ser Phe Trp Gly Gln Gly Thr Gln 100 105 110	
	357
gtc acc gtc tcc tca gcg gcc val Thr val Ser Ser Ala Ala	331
115	
<210> 37	
<211> 119	
<212> PRT	
<213> camelidae	
<400> 37	
Asp val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15	
1 3 10 13	
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ile Val Phe Arg Val Ser	
20 25 30	
Thr Met Gly Trp Tyr Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gln Arg Glu Leu Val	
35 40 45	

Page 22

0226-105-SEQ.ST25

Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val Lys 50 60Gly Arg Phe Thr Ile Tyr Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 70 75 80 Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asn Ala Asn Thr Gly Leu Arg Thr Leu Ser Phe Trp Gly Gln Gly Thr Gln $100 \ \ \, 105 \ \ \, 110$ val Thr Val Ser Ser Ala Ala <210> 38 <211> 396 <212> DNA <213> camelidae <220> <221> CDS <222> (1)..(396) <223> <400> 38 gag gto cag ctg cag gcg tct ggg gga gga ttg gtg cag gct ggg ggc Glu val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly Gly 1 10 15 48 tct ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gaa cgc acc ttc agt aac gct Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Glu Arg Thr Phe Ser Asn Ala 20 25 30 96 144

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

0226-105-SEQ.ST25
Ala Ala Asp Gly Ser Trp Arg Gly Val Cys Asn Asn Val Tyr Asp Tyr
100 105 110

tgg ggc cag ggg acc cag gtc acc gtc tcc tca gcg gcc gca cat cat Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Ala Ala Ala His His 120 384

396

cat cac cat cac His His His His 130

<210> 39

<211> 132

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 39

Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Glu Arg Thr Phe Ser Asn Ala

Arg Met Ala Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Gln Glu Arg Glu Phe Val

Ala Ala Ile Ser Trp Ser Gly Thr Thr Thr Asn Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr 65 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

Ala Ala Asp Gly Ser Trp Arg Gly Val Cys Asn Asn Val Tyr Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Ala Ala Ala His His 115 120 125

His His His His 130

<210> 40

<211> 366

<212> DNA

<213> camelidae

<220>

<400> 41

0226-105-SEQ.ST25

<221> CDS <222> (1)..(366) <223> <400> 40 48 gag gtg cag ctg cag gcg tct gga gga gtg gtg cag gct ggg ggc Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly Gly 1 5 10 96 tct ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ggc acc ttg agt agc tat Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Gly Thr Leu Ser Ser Tyr 25 gtc atg ggc tgg ttc cgc cag gct cca ggg aag gag cgt gag att gta Val Met Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Ile Val $_{35}^{\rm H}$ 40 144 gca gct att agg tct agt ggt agc gca tgg tat gca gac tcc gtg cag Ala Ala Ile Arg Ser Ser Gly Ser Ala Trp Tyr Ala Asp Ser Val Gln $_{50}^{50}$ 192 ggc cga ttc acc atc tcc aga gac ggc gcc agg aac acg gtg tat ctg Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Gly Ala Arg Asn Thr Val Tyr Leu 65 70 80 240 caa atg aac agc ctg aaa cct gag gac acg gcc gtt tac tac tgt gca Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 288 gca aag aaa gga att acg gtc ttt act cgt gac tcg tcg tat gac tac Ala Lys Lys Gly Ile Thr Val Phe Thr Arg Asp Ser Ser Tyr Asp Tyr 100 105 336 tgg ggc cag ggg acc cag gtc acc gtc tcc Trp Gly Gln Gly Thr Gln val Thr Val Ser 366 <210> 41 <211> 122 <212> PRT <213> camelidae

Glu val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu val Gln Ala Gly Gly
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Gly Thr Leu Ser Ser Tyr
25

val Met Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Ile Val
45

Page 25

0226-105-SEQ.ST25

Ala Ala Ile Arg Ser Ser Gly Ser Ala Trp Tyr Ala Asp Ser Val Gln
50 60 Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Gly Ala Arg Asn Thr Val Tyr Leu 65 70 75 80 Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Ala Lys Lys Gly Ile Thr Val Phe Thr Arg Asp Ser Ser Tyr Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser <210> 42 <211> 384 <212> DNA <213> camelidae <220> <221> CDS <222> (1)..(384) <223> <400> 42 cgt gtc cag ctg cag gcg tct gga gga gga ttg gtg cag gct ggg ggc Arg Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Ala Gly Gly 1 10 15 48 tca ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga cgc acg ctc agt agt tat Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Arg Thr Leu Ser Ser Tyr 20 25 30 96 gcc atg ggc tgg ttc cgc cag gct cca ggg aag gat cgt gag ttt gta Ala Met Gly trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Asp Arg Glu Phe Val 35 40 144 gca gct att agc tgg agt ggt act agg aca tcg tat gcg gac tcc gtg Ala Ala Ile Ser Trp Ser Gly Thr Arg Thr Ser Tyr Ala Asp Ser Val 50192 240 aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag aac acg gta tat Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 80 ctg caa atg aac agc ctg aaa ccc gag gac acg gcc gtt tat tac tgt Leu Gln Met Asm Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 95 95 288 gcg atq cgt tca atg cgt tcc aac ctc tat acc gtc tat gag gcc ccg 336 Page 26

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

cat gac tat gag tac tgg ggc cag ggg acc cag gtc acc gtc tcc tca
His Asp Tyr Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser
115
120
125

- <210> 43
- <211> 128
- <212> PRT
- <213> camelidae
- <400> 43

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Arg Thr Leu Ser Ser Tyr 20 25 30

Ala Met Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Asp Arg Glu Phe val 35 40 45

Ala ile Ser Trp Ser Gly Thr Arg Thr Ser Tyr Ala Asp Ser val

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val $\underset{80}{\text{Tyr}}$

Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 95 95 Ala Met Arg Ser Met Arg Ser Asn Leu Tyr Thr Val Tyr Glu Ala Pro 100 100 110

His ASP Tyr ASP Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser 115 120 125

- <210> 44
- <211> 357
- <212> DNA
- <213> camelidae
- <220>
- <221> CDS
- <222> (1)..(357)

<223>

<40	0>	44															
gag Glu 1	gtg Val	cag Gln	Leu	cag Gln 5	gcg Ala	tct Ser	ggg Gly	gga Gly	gga Gly 10	ttg Leu	gtg Va l	cag Gln	gct Ala	999 Gly 15	ggc Gly	4	48
t ct Ser	ctg Leu	aga Arg	ctc Leu 20	gcc Ala	tgt Cys	gcg Ala	gcc Ala	tct Ser 25	gga G1y	cgc Arg	acc Thr	ttc Phe	agg Arg 30	agc Ser	tat Tyr	g	96
gcc Ala	atg Met	ggc Gly 35	tgg Trp	ttc Phe	cgc Arg	cag Gln	gct Ala 40	cca Pro	gga Gly	aag Lys	gag Glu	cgc Arg 45	gag Glu	ggg Gly	gtc Val	14	14
tca Ser	tgt Cys 50	att Ile	agt Ser	agt Ser	aat Asn	gat Asp 55	ggt Gly	agc Ser	aca Thr	tat Tyr	tat Tyr 60	gca Ala	gac Asp	tcc Ser	gtg Val	19	2
aag Lys 65	ggc Gly	cga Arg	ttc Phe	acc Thr	atc Ile 70	tcc Ser	aga Arg	gac Asp	aat Asn	gcc Ala 75	gaa Glu	aac Asn	acg Thr	atg Met	tat Tyr 80	24	0
c t g Leu	caa Gln	atg Met	aac Asn	ggc Gly 85	ctg Leu	aaa Lys	cct Pro	gag Glu	gac Asp 90	acg Thr	gcc Ala	gtt Val	tat Tyr	tac Tyr 95	tgt Cys	28	8
gct Ala	tca Ser	gca Ala	aaa Lys 100	tgg Trp	tat Tyr	agt Ser	gga G1y	cgt Arg 105	ttc Phe	tac Tyr	cgg Arg	Ser	gcc Ala 110	gcg Ala	gat Asp	33	6
gat Asp	tgt Cys	gcc Ala 115	cct Pro	tac Tyr	gag Glu	tat Tyr										35	7

<210> 45

<211> 119

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 45

Glu val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu val Gln Ala Gly Gly Gly Leu val Gln Ala Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ala Cys Ala Ala Ser Gly Arg Thr Phe Arg Ser Tyr Ala Met Gly Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Glu Arg Glu Gly val Ser Cys Ile Ser Ser Asn Asp Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser val Cys Cys Ile Ser Ser Asn Asp Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser val Cys Gly Arg Phe Thr Tle Ser Arg Asp Asn Ala Glu Asn Thr Met Tyr 80

Page 28

0226-105-SE0. ST25

0226-105-SEQ. ST25	
Leu Gln Met Asn Gly Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys $95 \\ 90 \\ 100$	
Ala Ser Ala Lys Trp Tyr Ser Gly arg Phe Tyr arg Ser Ala Ala Asp $100 \ \ 100 \ \ \ .$	
ASP Cys Ala Pro Tyr Glu Tyr 115	
<210> 46	
<211> 354	
<212> DNA	
<213> camelidae	
<220>	
<221> CDS	
<222> (1)(354)	
<223>	
<400> 46 tgt gag ctg cag gcg tct ggg gga ggc ttg gtg cag cct ggg ggg gct ccc cys Glu Leu Gln.Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser 1 5 10	48
ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga agc atc ttc agt aac cat gcc Leu Arg Leu Ser cys Ala Ala Ser Gly Ser Ile Phe Ser Asn His Ala 20	96
atg ggc tgg tac cgc cag cct cca ggg aag cag cgc gag ttc gtc gca Met Gly TFP Tyr Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gln Arg Glu Phe Val Ala 40	144
aat att ttt agt ggc ggt cgc ata aac tat gca gac ttc gtg aag ggc Asn Ile Phe Ser Gly Gly Arg Ile Asn Tyr Ala Asp Phe Val Lys Gly 50 60	192
cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag aac acg gtg tat ctg caa Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu Gln	240
65 70 75 80	
atg aac aaa ctg aaá cct gag gac acg gcc gtc tat ctc tgt aat gcg Met ASN LyS Leu LyS Pro Glu ASP Thr Ala Val Tyr Leu CyS ASN Ala 85 90 95	288
atg aac aaa ctg aaa cct gag gac acg gcc gtc tat ctc tgt aat gcg Met Asn Lys Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Leu Cys Asn Ala	28 8 336

<210> 47 0226-105-SEQ.ST25

<211> 118

<211> 116 <212> PRT

<213> camelidae

<400> 47

Cys Glu Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser $1 \hspace{1cm} 15$

Met Gly Trp Tyr Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gln Arg Glu Phe val Ala $\frac{35}{40}$

As Tile Phe Ser Gly Gly Arg Ile Asn Tyr Ala Asp Phe Val Lys Gly 50 60

Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Tyr Leu Gln 65 75 80

Met Asn Lys Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Leu Cys Asn Ala 90

Trp Arg Leu Gly Tyr Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln val Thr Val $100 \\ 100 \\ 110$

Ser Ser Ala Ala Ala His

<210> 48

<211> 375

<212> DNA

<213> camelidae

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(375)

<223>

<400> 48
gag gtg cag ctg cag gcg tct ggg gga gga ttg ctg cag gct ggg gac
Glu Val Gln Leu Gln Ala Ser Gly Gly Gly Leu Leu Gln Ala Gly Asp
1
1
1
1

0226-105-SEQ.ST25

tet Ser	C t g	aga Arg	ctc Leu 20	tcc Ser	tgt Cys	gca Ala	gcc Ala	tct Ser 25	gga G1y	cgc Arg	ac c Thr	ttc Phe	agt Ser 30	aca Thr	tat Tyr		96
aac Asn	atg Met	gcg Ala 35	tgg Trp	ttc Phe	cgc Arg	cag Gln	gct Ala 40	cca Pro	999 G1y	aag Lys	gag Glu	cgt Arg 45	gag Glu	ctt Leu	gta Val	3	.44
gca Ala	gct Ala 50	atc Ile	act Thr	tgg Trp	agt Ser	gga G1y 55	ggt Gly	aca Thr	tac Tyr	tat Tyr	gca Ala 60	ga c Asp	tcc Ser	gtg Va l	aag Lys	1	.92
ggc Gly 65	cga Arg	ttc Phe	acc Thr	atc Ile	tcc ser 70	aga Arg	gac Asp	aac Asn	gcc Ala	aag Lys 75	aac Asn	acg Thr	gta va1	tct Ser	ctg Leu 80	2	40
caa Gln	atg Met	gac Asp	agc Ser	ctg Leu 85	aaa Lys	CCC Pro	gag Glu	gac Asp	acg Thr 90	gcc Ala	gtt Val	tat Tyr	tac Tyr	tgt Cys 95	aca Thr	2	88
cga Arg	tcg Ser	cgg Arg	cgt Arg 100	gct Ala	agt Ser	tac Tyr	ttc Phe	999 Gly 105	gac Asp	ccc Pro	act Thr	gac Asp	ttt Phe 110	cgt Arg	tcc Ser	3	36
tgg Trp	ggc Gly	cag Gln 115	999 G1y	acc Thr	cag Gln	va I	acc Thr 120	gtc val	tcc Ser	tca Ser	gcg Ala	gcc Ala 125				37	75

<210> 49

<211> 125

<212> PRT

<213> camelidae

<400> 4

WO 2004/044204 PCT/FR2003/003319

0226-105-SEQ.ST25

Trp Gly Gln Gly Thr Gln val Thr Val Ser Ser Ala Ala 125

<210> 50

<211> 18

<212> DNA

<213> artificial sequence

<220>

<223 Description de la séquence artificielle: amorce

<400> 50

caggaaacag ctatgacc

18

<211> 21

<211> DNA

<213> artificial sequence

<220>

<223 Description de la séquence artificielle: amorce

<400> 50

caggaaacag ctatgacc

18

<210> 31

<211> 21

<212> DNA

<213> artificial sequence

<223> Description de la séquence artificielle: amorce <400> 51

ctcttctgag atgagttttt g

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international





(43) Date de la publication internationale 27 mai 2004 (27.05.2004)

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/044204 A3

- (51) Classification internationale des brevets7: C07K 14/47, 16/18. G01N 33/68, A61K 39/395, A61P 25/28
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2003/003319 6 novembre 2003 (06.11.2003)

- (22) Date de dépôt international :
- (25) Langue de dépôt : français
- (26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 02/13866 6 novembre 2002 (06,11,2002) FR
 - (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US) : IN-STITUT PASTEUR [FR/FR]; 28 rue du Docteur Roux. F-75724 Paris cedex 15 (FR), CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE [FR/FR]; 3 rue Michel-Ange, F-75794 Paris cedex 16 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement) ROUGEON, François [FR/FR]; 36 rue Fontaine, F-92310 Sevres (FR). LAFAYE, Pierre [FR/FR]; 31 Boulevard Camelinat, F-92240 MALAKOFF (FR).
- (74) Mandataire : CABINET ORES; 36, rue de St Pétersbourg, F-75008 Paris (FR).

- (81) États désignés (national) : AE. AG. AL. AM. AT. AU. AZ. BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, F1, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, I.C. LK, LR, LS, IT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC. SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA. UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK. TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 10 sentembre 2004

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT

(54) Title: VARIABLE FRAGMENTS OF SINGLE-CHAIN CAMELIDE ANTIBODIES AND USES THEREOF FOR DIAG-NOSING AND TREATING VARIOUS PATHOLOGIES

(54) Titre: FRAGMENTS VARIABLES D'ANTICORPS DE CAMELIDES A CHAINE UNIQUE ET LEURS APPLICATIONS POUR LE DIAGNOSTIC ET LE TRAITEMENT DE PATHOLOGIES DIVERSES.

(57) Abstract: The invention concerns variable fragments of single-chain camelide antibodies directed against amyloid beta-peptide 1-42 as well as against phosphorylcholine. The invention also concerns uses thereof for treating and diagnosing pathologies associated with molecules identified by said antibodies, and in particular neurodegenerative diseases, such as Alzheimer's disease and infectious diseases induced by pathogens (viruses or bacteria).

(57) Abrégé : Fragments variables d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigée contre le peptiole B-amyloiole 1-42 ainsi que contre la phosphorylcholine. Est également décrit, l'application pour le traitement ou le diagnostic des pathologies associées aux molécules reconnues par ces anticorps, et notamment les maladies neurodégénératives, comme la maladie d'Alzheimer ou des ma-ladies infectieuses induites par des agents pathogènes (virus ou bactéries).

tional Application No PCT/FR 03/03319

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC. 7 CO7K14/47 CO7K16/18 A61K39/395 A61P25/28 G01N33/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

inimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, MEDLINE, BIOSIS, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, SCISEARCH

C. DOCUMENTS	CONSIDERED TO	BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	VAN DER LINDEN R ET AL: "Induction of immune responses and molecular cloning of the heavy chain antibody repertoire of Lana glama" JOURNAL OF IMMUNDLOGICAL METHODS, ELSEVIER SCIENCE FUBLISHERS B.V., AMSIERDAM, NL, vol. 240, no. 1-2, June 2000 (2000-06), pages 185-195, XPO04201577 ISSN: 0022-1759 page 186, right-hand column, paragraph 1 page 188, right-hand column, paragraph 2 -page 191, right-hand column, paragraph 3; figure 3; table 2	1,19,22, 23,27, 30,31,34

Y Further documents are listed in the continuation of box	x C
---	-----

Patent family members are listed in annex.

. Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* decument which may throw doubts on priority claim(s) of which is ciled to establish the publication dale of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- *T* later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

2 7 07 2004

Authorized officer

"&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report

7 July 2004

Name and malling address of the ISA

Buropean Palent Office, P.B. 5818 Palentiaan 2 NL – 2280 HV Fijswijk TeL (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Steffen, P

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

Introduction No PCT/FR 03/03319

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

EP 0 954 978 A (UNILEVER PLC; UNILEVER NV (NL)) 10 November 1999 (1999-11-10) examples 1,2,8 WO 00/65057 A (UNILEVER PLC; LEVER HINDUSTAN LTD (IN); UNILEVER NV (NL)) 2 November 2000 (2000-11-02) page 8, line 25 -page 9, line 1; examples 1,2 DAVIES J ET AL: "Affinity improvement of single antibody VH domains: residues in all three hypervariable regions affect antient binding" INMUNOTECHNOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV, NL, vol. 2, no. 3,	1,19,22, 23,25-27, 30,31,34 1,19,22, 23,26, 27,30 1,19,22, 23,25,26
WO 00/65057 A (UNILEVER PLC :LEVER HINDUSTAN LTD (IN): UNILEVER NV (NL)) 2 November 2000 (2000-11-02) page 8, line 25 -page 9, line 1; examples 1,2 DAVIES J ET AL: "Affinity improvement of single antibody VH domains: residues in all three hypervariable regions affect antiped binding IMMUNOTECHNOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BY, NL, vol. 2, no. 3,	23,26, 27,30
single antibody VH domains: residues in all three hypervariable regions affect antigen binding" IMMUNOTECHNOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BY, NL, vol. 2, no. 3,	
1 September 1996 (1996-09-01), pages 169-179, XP004070292 ISSN: 1380-2933 page 171 -page 175; tables 1,2	
HAMERS-CASTERMAN C ET AL: "NATURALLY OCCURRING ANTIBODIES DEVOID OF LIGHT CHAINS" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, GB, vol. 363, 3 June 1993 (1993-06-03), pages 446-448, XPO02048619 ISSN: 0028-0836 page 446 -page 448; figures 1,2	1
WO 03/062415 A (DEKKER SYLVIA ;DRABEK DUBRAVKA (NL); ERASMUS UNIVERSITY (NL); GROS) 31 July 2003 (2003-07-31) page 12 -page 13 page 36 -page 43	1,30
MARTIN F ET AL: "Affinity selection of a camelized VH domain antibody inhibitor of hepatitis C virus NS3 protease" PROTEIN ENGINEERING, OXFORD UNIVERSITY PRESS, SURREY, GB, vol. 10, no. 5, May 1997 (1997–05), pages 607–614, XP002117441 ISSN: 0269–2139 the whole document	
-/	
	×
	HAMERS-CASTERMAN C ET AL: "NATURALLY OCCURRING ANTIBODIES DEVOID OF LIGHT CHAINS" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, 6B, vol. 363, 3 June 1993 (1993-06-03), pages 446-448, YR002048619 ISSN: 0028-0836 page 446-page 448; figures 1,2 MO 03/062415 A (DEKKER SYLVIA:DRABEK DUBRAVKA (NL); ERASMUS UNIVERSITY (NL); 8ROS) 31 July 2003 (2003-07-31) page 12 -page 13 page 36 -page 43 page 12 page 13 page 36 page 48, vol. 13 page 36 page 48 page 12 page 13 page 37 page 38 page 12 page 13 page 38 page 38 page 18 page 38 page 39 page 39 page 38 page 39 page 38 page 39 page 38 page 38 page 39 page 3

PCT/FR 03/03319

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
А	ARBABI GHAHROUDI M ET AL: "Selection and identification of single domain antibody fragments from camel heavy—chain antibodies" FEBS LETTERS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, vol. 414, no. 3, 15 September 1997 (1997–09–15), pages 521–526, XP004261105 ISSN: 0014–5793 the whole document	
А	MUYLDERMANS S: "Single domain camel antibodies: current status." JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY. NETHERLANDS JUN 2001, vol. 74, no. 4, June 2001 (2001-06), pages 277-302, XPO02236934 ISSN: 0168-1656 cited in the application page 286, left-hand column, paragraph 3	
A	-page 290, right-hand column, paragraph 1; figure 5; table 1 WO 00/72880 A (SCHENK DALE B ;YEDNOCK TED (US); BARD FREDERIOUE (US); NEURALAB LT) 7 December 2000 (2000-12-07) page 68 - page 69	1,12-18
A	WO 01/62801 A (VASQUEZ MAXIMILIANO ;BALES KELLY R (US); PAUL STEVEN M (US); DEMAT) 30 August 2001 (2001-08-30) example 2	1,12-18
A	BARD F ET AL: "Peripherally administered antibodies against amyloid beta- peptide enter the central nervous system and reduce pathology in a mouse model of Alzheimer disease" NATURE MEDICINE, NATURE PUBLISHING, CO, US, vol. 6, no. 8, August 2000 (2000-08), pages 916-919, YP002154518 ISSN: 1078-8956 cited in the application table 1	1,12-18
A	FRENKEL D ET AL: "MODULATION OF ALZHEIMER'S BETA-AMYLOID NEUROTOXICITY BY STIE-DIRECTED SINGLE-CHAIN ANTIBODY" NEUROIMMUNOMODULATION, KARGER, BASEL, CH, vol. 6, no. 6, November 1999 (1999-11), page 444 XPO08000881 ISSN: 1021-7401 abstract	1,12-18
	-/	[

Introduced Application No PCT/FR 03/03319

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT/FR 03	/ 03319
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	DUMOULIN M ET AL: "A single-domain antibody fragment that stabilises the native state of two amyloidogenic lysozyme variants and hence prevents aggregation." BIOCHEMICAL SOCIETY TRANSACTIONS, vol. 30, no. 3, 2002, page A93 XP002236935 676th Meeting of the Biochemical Society;Edinburgh, UK; April 08-10, 2002 ISSN: 0300-5127 abstract		1,12-18
A	SOLOMON B: "Immunotherapeutic strategies for prevention and treatment of Alzheimer's disease." DNA AND CELL BIOLOGY. UNITED STATES NOV 2001, vol. 20, no. 11, November 2001 (2001-11), pages 697-703, XP002236936 ISSN: 1044-5498 page 701, 1eft—hand column, paragraph 4—page 702, left—hand column, paragraph 1		1,12-18
	-		-
	110 (continuation of excoond sheeti) (Lianusey 2004)		- H

International application No.
PCT/FR 03/03319

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.:
Вох П	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	see supplementary sheet
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remarl	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. X No protest accompanied the payment of additional search fees.

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

1. claims: 1 (partially), 19-36

Use of single-chain camel antibodies to pathogens that do not secrete toxins or do not contain HCV protease NS3 for detecting said pathogen; variable fragment of single-chain camel antibodies to pathogens that do not secrete toxins and can bind to a bacterial wall adhesion molecule, particularly phosphorylcholine; cDNA coding for a fragment of this kind; vectors and host cells, and compositions containing said cDNA and/or variable fragment; and uses of said fragments and cDNA.

2. claims: 1 (partially), 12-18

Use of single-chain camel antibodies to beta-amyloid peptide 1-42 for detecting a disease including deposits of an insoluble amyloid substance; variable fragment of single-chain camel antibodies to beta-amyloid peptide 1-42; cDNA and cDNA library coding for a fragment of this kind; vectors and host cells, and compositions containing said cDNA and/or variable fragment; and uses of said fragments and cDNA.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE INTERNATIONAL SEARCH REPORT



						03/03319
cited	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
FP	0954978	Α	10-11-1999	EP	0954978 A1	10-11-1999
				AU	2729599 A	27-09-1999
				WO	9946300 A1	16-09-1999
				ÉP	1062245 A1	27-12-2000
				ÜS	6517829 B1	11-02-2003
	0065057	Α	02-11-2000	AU	4120200 A	10-11-2000
WU	0003037	^	02 11-2000	BR	0009866 A	08-01-2002
				CA	2370351 A1	02-11-2000
				CN	1351662 T	29-05-2002
				WO	0065057 A1	02-11-2000
				ĒΡ	1169453 A1	09-01-2002
				ĬD	30380 A	29-11-2001
				ÜS	2003165511 A1	04-09-2003
				US	6528056 B1	04-03-2003
				ZA	200107822 A	23-09-2002
<u></u>	03062415		31-07-2003		03062415 A2	31-07-2003
						18-12-2000
WU	0072880	Α	07-12-2000	AU	5303100 A 106241 A	30-08-2002
				BG		
				BR	0011000 A	19-02-2002
				CA	2370311 A1	07-12-2000
				CN CZ	1359301 T 20013824 A3	17-07-2002 13-11-2002
				DE	10084643 TO	11-07-2002
				EE	200100626 A	17-02-2003
				EP	1185298 A2	13-03-2002
				GB	2368794 A	15-05-2002
				HU	0201250 A2	28-08-2002
				JP	2003517461 T	27-05-2002
				NO	2003517401 T	25-01-2002
				NZ	515403 A	28-05-2004
				SK	16982001 A3	06-11-2002
				TR	200103447 T2	22-04-2002
				TR	200202231 T2	21-11-2002
						07-12-2000
				WO	0072880 A2	07-12-2000 23-03-2004
				WO US	0072880 A2 6710226 B1	23-03-2004
				WO US US	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1	23-03-2004 15-06-2004
				WO US	0072880 A2 6710226 B1	23-03-2004
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004
 W0	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR CA	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001
 WO	0162801	Α	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003
 W0	0162801	A	30-08-2001	WO US US ZA AU BR CA CN CZ	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US ZA AU BR CA CN CZ DE	0072880 A2 6710228 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6743427 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T3 1257584 A2	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003 28-05-2003 20-11-2002
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP ES	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6750324 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 T1 1257584 C1 2184660 T1	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 28-05-2003 20-11-2002 16-04-2003
 WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP ES HU	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6750324 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 A2 2184660 T1 0204074 A2	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003 28-05-2003 28-01-2002 16-04-2003 28-03-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP ES HU JP	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6750324 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257594 T1 1257594 T1 1257594 T1 20240474 A 2003523764 T	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003 28-05-2003 20-11-2002 16-04-2003 28-03-2003 12-08-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	US US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP HU JP NO	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6750324 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 A2 2184660 T1 0204074 A2 2003523764 T 2003957 A	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP ES HU JP	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6763247 B1 200109457 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 A2 2184660 T1 0204074 A2 2003523764 T 20023957 A 520800 A	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003 28-05-2003 20-11-2002 16-04-2003 28-03-2003 12-08-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP ES HU JP NO NZ SK	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6754327 B1 200109487 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 A2 2184660 T1 0204074 A2 2003523764 T 20023957 A 520800 A 12212002 A3	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 01-06-2004 17-02-2003 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003 20-11-2002 16-04-2003 22-03-2003 12-08-2003 22-10-2002 30-04-2004 07-10-2003
WO	0162801	A	30-08-2001	WO US US US ZA AU BR CA CN CZ DE EP ES HU JP NO NZ	0072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6763247 B1 200109457 A 4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 A2 2184660 T1 0204074 A2 2003523764 T 20023957 A 520800 A	23-03-2004 15-06-2004 01-06-2004 01-06-2004 07-01-2003 07-01-2003 30-08-2001 125-06-2003 28-05-2003 28-05-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003 28-03-2003

de internationale No PC1/FR 03/03319

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C07K14/47 C07K16/18 G01N33/68 A61K39/395 A61P25/28 Selon la classification internalionale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, MEDLINE, BIOSIS, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, SCISEARCH C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Celégorie * Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no des revendications visées 1,19,22, χ VAN DER LINDEN R ET AL: "Induction of 23,27, immune responses and molecular cloning of 30.31.34 the heavy chain antibody repertoire of Lama glama" JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, NL, vol. 240, no. 1-2, juin 2000 (2000-06), pages 185-195, XP004201577 ISSN: 0022-1759 page 186, colonne de droite, alinéa 1 page 188, colonne de droite, alinéa 2 -page 191, colonne de droité, alinéa 3; figure 3; tableau 2 Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont Indiqués en annexe Catégories spéciales de documents cités; TT document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartienenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorio constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou acrès cette date "X" document particulièrement pertinent: l'Invention revendiquée ne peut être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer le date de publication d'une autre citation ou pour une releon spéciale (telle qu'indiquée) "V" document par rapport au document considere isolement volument particuliferenter petitient; finnen tion revendiquée ne peut être consédérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinatison étant évidente pour une personne du métier "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres movens *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieure ment à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 7 juillet 2004 2 7, 07, 2004 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxièrne feutie) (Janvier 2004)

Fax: (+31-70) 340-3016

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL -- 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Steffen, P

Formutaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (Janvier 2004)

Decade Internationale No PCT/FR 03/03319

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	CI/FK 03/03319
Catégorie *		no. des revendications visées
X	EP 0 954 978 A (UNILEVER PLC ;UNILEVER NV (NL)) 10 novembre 1999 (1999-11-10)	1,19,22, 23, 25-27, 30,31,34
	exemples 1,2,8	,,-
Х	WO 00/65057 A (UNILEVER PLC :LEVER HINDUSTAN LTD (IN); UNILEVER NV (NL)) 2 novembre 2000 (2000-11-02) page 8, ligne 25 -page 9, ligne 1; exemples 1,2	1,19,22, 23,26, 27,30
х	DAVIES J ET AL: "Affinity improvement of single antibody VH domains: residues in all three hypervariable regions affect antigen binding" IMMUNOTECHNOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BY, NL, vol. 2, no. 3, 1 septembre 1996 (1996-09-01), pages 169-179, XF004070292 ISSN: 13802-2933	1,19,22, 23,25,26
	page 171 -page 175; tableaux 1,2	
X	HAMERS-CASTERMAN C ET AL: "NATURALLY OCCURRING ANTIBODIES DEVOID OF LIGHT CHAINS" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, GB, vol. 363, 3 juin 1993 (1993-06-03), pages 446-448, XF002048619 ISSN: 0028-0336 page 446 -page 448; figures 1,2	1
Ρ,Χ	WO 03/062415 A (DEKKER SYLVIA ;DRABEK DUBRAVKA (NL); ERASMUS UNIVERSITY (NL); GROS) 31 juillet 2003 (2003-07-31) page 12 -page 13 page 36 -page 43	1,30
A	MARTIN F ET AL: "Affinity selection of a camelized VH domain antibody inhibitor of hepatitis C virus NS3 protease" PROTEIN ENGINEERING, OXFORD UNIVERSITY PRESS, SURREY, 6B, vol. 10, no. 5, mai 1997 (1997-05), pages 607-614, YP002117441 ISSN: 0269-2139 le document en entier	
	-/	

Describe Internationale No PCT/FR 03/03319

PCT/FR 03/03319 C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visées ARBABI GHAHROUDI M ET AL: "Selection and Α identification of single domain antibody fragments from camel heavy-chain antibodies' FEBS LETTERS. ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS. AMSTERDAM, NL, vol. 414, no. 3, 15 septembre 1997 (1997-09-15), pages 521-526, XP004261105 ISSN: 0014-5793 le document en entier Α MUYLDERMANS S: "Single domain came1 antibodies: current status." JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, NETHERLANDS JUN 2001, vol. 74, no. 4, juin 2001 (2001-06), pages 277-302, XP002236934 ISSN: 0168-1656 cité dans la demande page 286, colonne de gauche, alinéa 3 -page 290, colonne de droité, alinéa 1; figure 5: tableau 1 Α WO 00/72880 A (SCHENK DALE B : YEDNOCK TED 1.12 - 18(US): BARD FREDERIQUE (US): NÉURALAB LT) 7 décembre 2000 (2000-12-07) page 68 -page 69 Α WO 01/62801 A (VASQUEZ MAXIMILIANO ; BALES 1.12 - 18KELLY R (US): PAUL STEVEN M (US): DEMAT) 30 août 2001 (2001-08-30) exemple 2 Α BARD F ET AL: "Peripherally administered" 1.12 - 18antibodies against amyloid beta- peptide enter the central nervous system and reduce pathology in a mouse model of Alzheimer disease" NATURE MEDICINE, NATURE PUBLISHING, CO. vol. 6, no. 8, août 2000 (2000-08), pages 916-919, XP002154518 ISSN: 1078-8956 cité dans la demande tableau 1 FRENKEL D ET AL: "MODULATION OF A 1.12 - 18ALZHEIMER'S BETA-AMYLOID NEUROTOXICITY BY SITE-DIRECTED SINGLE-CHAIN ANTIBODY" NEUROIMMUNOMODULATION, KARGER, BASEL,, CH, vol. 6, no. 6, novembre 1999 (1999-11), page 444 XP008000881 ISSN: 1021-7401

-/--

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (Janvier 2004)

abrégé

Formulaire PCT/ISAV210 (suite de la deuxième (suite) (Janvier 2004)

PC1 FR 03/03319

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication des passages pertinents no, des revendications visées Α DUMOULIN M ET AL: "A single-domain 1.12-18 antibody fragment that stabilises the native state of two amyloidogenic lysozyme variants and hence prevents aggregation." BIOCHEMICAL SOCIETY TRANSACTIONS, vol. 30, no. 3, 2002, page A93 XP002236935 676th Meeting of the Biochemical Society; Edinburgh, UK; April 08-10, 2002 ISSN: 0300-5127 abrégé SOLOMON B: "Immunotherapeutic strategies 1.12 - 18for prevention and treatment of Alzheimer's disease.' DNA AND CELL BIOLOGY. UNITED STATES NOV 2001, vol. 20, no. 11, novembre 2001 (2001-11), pages 697-703, XP002236936 ISSN: 1044-5498 page 701, colonne de gauche, alinéa 4 -page 702, colonne de gauche, alinéa 1

mande interna	tionale n° 03/03319
PUI/FR	03/03319

Cadre I	Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherc (suite du point 1 de la première teuille)
Conform	ément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
	Les revendications n°° se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
	Les revendoations n° ¹⁰ se apportent à des parties de la demende Internationale qui ne remplissent pas eufficamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
	Les severdications n°s sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxême et de la troisième phrases de la régle 6.4.a).
-	Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'Invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'acmine	stration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
	voir feuille supplémentaire
	*
1. X	Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationals porte sur toutes les revendications pouvent faire l'objet d'une recherche.
2. 🗌	Comme toutes les recherches portent sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justiant une toxe additionnelle, fadministration n'a solicité le paiement d'aucune texe de cette nature.
1	Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent regord de resiliación marmallonale ne pone que sur les revendications pour lesquetes les taxes ont été payées, à seroir les evendications n
\perp	Aucune toto additionnalle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de notatrice internationale ne parte que au l'invention mentionnée en premier leu dans les revendications; elle est couvertre par les revendications n ⁵⁰
Remarci	Les taxes additionnelles étalent accompagnées d'une réserve de la part du dépos

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1 (en partie), 19-36

Utilisation d'anticorps à chaîne unique de camélidés dirigés contre des agents pathogènes ne sécrétant pas de toxinso une contenant pas la protéase NS3 de l'HCV pour la détection du dit agent pathogène. Fragment variable d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigé contre des agents pathogènes ne sécrétant pas de toxines et capable de se lier à une molécule d'adhésion de la paroi bactérienne et plus particulièrement la phosphorylcholine. ADNc codant pour un tel fragment, vecteurs et cellules hôtes et compositions contenant un tel ADNc et/ou fragment variable ainsi que utilisations des dits fragments et ADNc.

2. revendications: 1 (en partie); 12-18

Utilisation d'anticorps à chaîne unique de camélidés dirigés contre le peptide bêta-amyloïde 1-42 pour la détection d'une maladie comprenant des dépôts de substance amyloïdes insolubles. Fragment variable d'anticorps de camélidés à chaîne unique dirigé contre le peptide bêta-amyloïde 1-42. ADNC et banque d'ADNC codant pour un tel fragment, vecteurs et cellules hôtes et compositions contenant un tel ADNC et/ou fragment variable ainsi que utilisations des dits fragments et ADNC.

Dep de la	nternationale No
PCT/FR	03/03319

				101,11	03/03319
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0954978	A	10-11-1999	EP AU WO EP US	0954978 A1 2729599 A 9946300 A1 1062245 A1 6517829 B1	10-11-1999 27-09-1999 16-09-1999 27-12-2000 11-02-2003
WO 0065057	А	02-11-2000	AU BR CA CN WO EP ID US US ZA	4120200 A 0009866 A 2370351 A1 1351662 T 0065057 A1 1169453 A1 30380 A 2003165511 A1 6528056 B1 200107822 A	10-11-2000 08-01-2002 02-11-2000 29-05-2002 02-11-2000 09-01-2002 29-11-2001 04-09-2003 04-03-2003 23-09-2002
WO 03062415	Α	31-07-2003	WO	03062415 A2	31-07-2003
WO 0072880	A	07-12-2000	AU BG BR CA CZ DE EE EP GB HU JP NO NZ TR WO US US ZA	5303100 A 106241 A 0011000 A 2370311 A1 1359301 T 20013824 A3 10084643 T0 200100626 A 1185298 A2 2368794 A 0201250 A2 2003517461 T 20015773 A 515403 A 16982001 A3 200103447 T2 200202231 T2 20072880 A2 6710226 B1 6750324 B1 6750324 B1 200109487 A	18-12-2000 30-08-2002 19-02-2002 07-12-2000 17-07-2002 13-11-2002 11-07-2002 15-05-2002 28-08-2002 27-05-2003 25-01-2002 22-04-2002 22-04-2002 22-01-2003 06-11-2002 22-04-2002 21-11-2002 07-12-2000 07-12-2000 01-06-2004 01-06-2004 01-06-2004 01-06-2003
WO 0162801	A	30-08-2001	AU BR CA CN CZ DE EP NO NZ SK WO	4178601 A 0108676 A 2400559 A1 1426423 T 20022851 A3 1257584 T1 1257584 T1 0204077 A2 2003523764 T 2002392376 A 520800 A 12212002 A3 200202799 T3 0162801 A2	03-09-2001 07-01-2003 30-08-2001 25-06-2003 17-09-2003 20-11-2002 26-04-2003 28-03-2003 12-08-2003 22-10-2002 30-04-2004 07-10-2003 21-03-2003 30-08-2001